

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

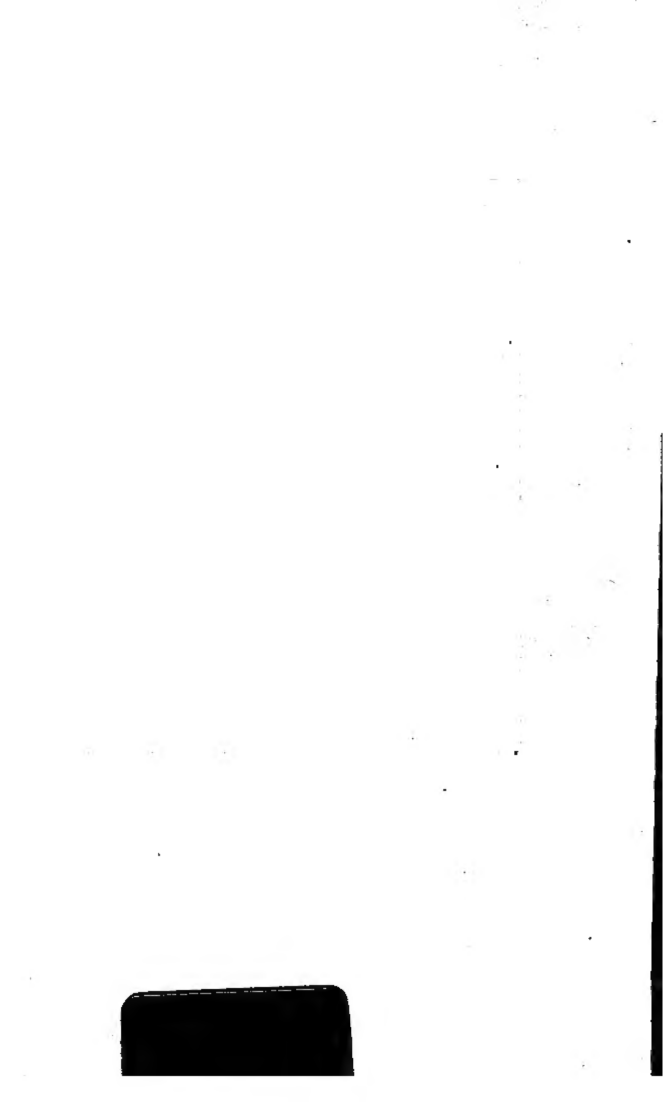
Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.



9I 1267

,

•

.





120

• • • . • • .

Jahres-Bericht

über

die Fortschritte

der

Chemie und Mineralogie;

VOD

Jacob Berzelius.

Eingereicht an die schwedische Akademie der Wissenschaften den 31. März 1843.

Dreiundzwanzigster Jahrgang.

Tübingen, Laupp'sche Buchhandlung. 1844.

A TORE TO SEPTEMENT

· · du

The course of the second

And the second s

The second of th

Inhalt.

Unorganische Chemie.

-	S	eite
Physikalisch	Specifische Volumina	1
	-Zusammenhang zwischen Krystallform und Bestandtheilen	7
hältnisse.	Versuche, welche die Atomtheorie betreffen	8
	Relativer mittlerer Abstand der Atome	10
-	Sind die Atomgewichte der Grandstosse gerade Multipl	la
	von dem Acquivalentgewicht des Wasserstoffs?	10
	Ausdehnung der Gase durch Wärme	14
	Veränderlichkeit im Siedepunkte des Wassers in ungle chen Gefassen	
	Temperatur, bei welcher verschiedene Körper beim Ein	
	tauchen in Wasser zischen	17
	Thermochemische Versuche	18
	Wärmeentwickelung in einem festen Körper, welche	
	krystallisirt	19
	Die Verdunstung des Wassers wird durch elektrisch	
	Isolirung verhindert	. 19
	Einfluss des Lichts auf die Hervorbringung eines ele	
	trischen Stroms an jodirten Silberplatten	19
	Hitze, die bei der Verbrennung durch elektrische Au ladung entsteht	.s- 21
	Die katalytische Kraft	21
	Chemische Nomenclatur	23
W. 4 - 11 - 2 d - 3	Neue Bereitungsmethode des Saucratoffgases	24
Melatique u	Wasserstoff. Stelle desselben in d. elektrochemischen Reih	
aeren weense	Atomgewicht des Wasserstoffs	26
• •	Vermuthetes Wasserstoffsuboxyd	31
dungen.	Stickstoff. Säure desselben	31
	Schwefel. Erstarrungspunct desselben	35
• .	Tension der Schwefelsäure	36
	Neue Säure des Schwefels	37
,	Schwefelchlorid mit Kohlenwasserstoff	39
	Phosphor. Unterphosphorige Säurc	41
	Phosphoroxyd	43
•	Verbindungen des Phosphors mit Schwefel	44
	Chlor. Atomgewicht desselben	55
	Löslichkeit des Chlors in Wasser	61
	Unterchlorige Säure	62
	Chlorige Saure	68
1	Bereitung der Ueberchlorsäure	72
	Wasserstoffbichlorid	74
	Brom und Jod. Wasserstoffsäuren derselben	75
	41 VIII VIII VVIII 11 HODULDĮVILINGULVE, MOPEULES	

		Seite
	Jod in Scheidewasser	76
	Kohlenstoff. Kohlenstoffsulfid mit Chlor	77
•	Cyan, Bildung desselben aus Kohle und Stickgas	80
	Paracyan	81
	Verwandlung des Paracyans in Kiesel	85
	Cyanwasserstoffsäure	85
	Ueberschwefelcyanwasserstoffsäure	90
	Schwefelcyan'	93
	Bor. Fluorborsäure	95
,	Cyanartige Verbindungen des Bors und des Kiesels mi Stickstoff	t 98
	Die Luft. Untersuchung derselben in geschlossenen Räumer Hohofengas	1 00
letalle.		103
	Höhere unbekannte Oxy.de verschiedener Metalle	104
	Früher unbekannte Metallsäuren	104
	Kalium. Atomgewicht	105
	Bildung des Ammoniaks	105
	Caleium. Atomgewicht	105
	Schwefelcalcium	111
	Schwefelstrontium	112
	Beryllium. Atomgewicht desselben und Zusammensetzun	
	der Beryllerde	°112
	Selen. Ausziehung desselben aus Selenmetallen	117
/	Neue Quelle zur Gewinnung des Selens	118
	Arsenige Säure enthält häusig Antimonoxyd	118
	Verhalten der arsenigen Säure zur Salpetersäure	119
•	Bereitung der Chromsäure	119
	Vanadin. Nenes Vorkommen desselben	120
	Antimon. Specifisches Gewicht desselben	120
	Palladium. Dimorphie desselben	121
	Silber. Atomgewicht desselben	121
	Quecksilberoxyd	121
•	Kupfer. Specifisches Gewicht desselben	121
	Oxydation des Kupfers beim Glüben	122
	Wismuth. Specifisches Gewicht desselben	123
	Oxydationsgrade des Wismuths	123
	Neues Schwefelwismuth	131
	Zinkoxyd	132
	Eisen. Analyse des Gusseisens	132
	Eisenwasserstoffgas	134
	Eisenoxydulhydrat	135
•	Uran. Atomgewicht desselben	135
	Uranoxydul	140
	Uranoxyd - Oxydule	140
	Uranoxyd	141
	Bereitungsmethode des Uranoxyds	142
	Atomgewichte des Lanthans und des Ceriums	143
	Cerinmoxydoxydul	144
	Rin neues Metall im Cerit	144
_	ALEM MAMON MACANT THE MOTES.	
		,

		Seite
	Ceroxyde	147
	Lanthanoxyd	147
	Didymoxyd	148
	Yttererde ist ein Gemenge von mehreren Körpern	151
Salze.	Bromüre	153
_ *************************************	Schwefelcyanverbindungen	156
•	Unterschwefligsaure Salze	163
	Unterphosphorigsaure Salze	170
	Oxalsaure Salze	177
	Chromsaure Salze	177
	Kaliumsalze. Jodkalium	173
	Fluorkalium ·	174
	Cyankalium	175
	Cyansaures Kali	179
	Natriumsalze. Tetrathionsaures Natron	179
	Phosphorsaures Natron	180
	Essigsaures Natron	181
	Lithion. Kohlensaures	181
	Bariumsalze Tetrathionsaurer Baryt	182
	Bisulfat von Baryterdé	183
	Bisulfat von Kalkerde"	183
	Thonerdesalze. Alaun	184
	Beryllerdesalze	185
	Ceriumsalze	187
	Lanthansalze	188
	Didymsalze .	191
	Manganoxy dsalze	192
	Eisensalz. Cyaneisen	192
	Kaliumeisencyanid	195
	Cyancisen für die Photographie. Herschel's Siderotypie	196
•		197
	Schwefelsaures Eisenoxyd-Kali.	
	Risenalaun	199
	Uransalze	201
	Salze von Uranoxydul	202
	Basisches schwefelsaures Uranoxydul	204
	Oelsaures Uranoxydul	205
	Oxydsalze. Chlorid	205
	Urancyanid	206
	Schwefelsaurcs Uranoxyd	206
		208
	Salpetersaures Uranoxyd	208
	Doppelsalze mit kohlensaurem Uranoxyd	209
•	Oxalsaures Uranoxyd	210
	Doppelsalze mit oxalsaurem Kali	210
	Doppelsalz mit oxalsaurem Ammoniumoxyd	212
	Essigsaurcs Uranoxyd	347
•	Doppelsalze desselben	.212
	Basisches Jodzink	213
	Doppelsalze von Cadmium	214

. .

•	, mar w 111 a	Seite
	Blaues Jodblei	,215
•	Bleiweiss	215
	Schwefelsaures Bleioxyd - Ammoniumoxyd	216
,•	Quecksilbersalze	216
, ,	Quecksilberchlorür (217
	Quecksilbercyanid	. 217
•	Wolframsaures Quecksilberoxyd	217
•	Wolframsaures Quecksilberoxydul	218
:	Silbersalze. Paracyansilber	218
-	Schwefelsaures Silberoxyd	219
•	Platinsalze. Cyandoppelsalze	219
	Doppelsalze von schwesligsaurem Platinoxydul	221
	Cyangold	223
	Chromchlorid	229
	Chromehlorür	231
•	Chromsalze. Chromalaun	232
	Oxalsaures Chromoxyd-Kali	. 234
	Schwefelsalze. Hyposulfophosphite	235
Chemische	Prüfung auf Jod	238
Analyse.	Bestimmung der Kohlensäure	238
2-10109	Scheidung der Kalkerde und Talkerde	239
	Neue Methode, um Metalle mit Schwesel verbunden	
	auszufällen	240
	Bestimmung des Kupfergehalts in einer Lösung von	
•	einem Kupferoxyd	241
	Scheidung des Mangans und Zinks, welche sich in	41.
•	einer stark salmiakhaltigen Flüssigkeit aufgelöst be-	
	finden	242
•		446
;	Scheidung des Uranoxyds von Oxyden, die im kohlen-	242
•	sauren Ammoniak auflöslich sind	242 243
. •	Cyankalium zur Scheidung von Metallen bei Analysen	243
	Analyse des Braunsteins	
.•	Arsenikprobe	243
	Unterscheidung von Antimon und Arsenik bei der	
	Arsenikprobe	249
	Organische Analyse	252
Apparate.	Trockenapparat	254
	Saugapperat	254
•	Apparat zu organischen Analysen	254
	Glasstöpsel	255
•	Kautschuck, welches für Gase nicht durchdringlich ist	255
	Mineralogie.	
•	Examinationssystem der Mineralogie	257
	Krystallographie	260
eue Minera		260
lien.	Baulit	261
444.741	Krahlit	262
	Kalkoligoklas	263

117

1	Hverselt
	Krisuvigit
	Kupferindigo
	Hverlera
	Wasserhaltiges Eisenoxydulhydrat
	Kämmererit
	Leuchtenbergit
	Villarsit
	Monradit
	Vanadinsaurer Kalk
	Ixolyt
	Branchit
nnt gewe	-Diamant
Minera-	Gold und Platin
lien.	Schwefelnickel
nicht	Nickelglanz
	Wasserkies
_	Greenokit
	Tellurerze
,	Weisstellur.
	Quecksilberhaltiges Fahlerz
oxydirte.	
~~J 10	Sillimanit
•	Disthen
	Marcelin
	Collygit
	Steatit
	Hydrotalkit
	Pleonast
	Chrysoberyll
	Euklas
	Xaythynhyllif
	Albit von Miask und Amazonenstein von Ural
	Feldspath
	Anorthit
	Faujasit
	Labrador
	Demográm
	Asbest
	Pyrargyllit
	Glimmerarten
	Rodochrom
	Uwarowit
	Pyrop Co dolinia
-	Gadolinit
	Orthit
	Mikrolit
	Boracit und Topas
	Steinkohlen

Meteorsteine

VIII

Seite

	Absatz aus vulkanischen Quellen	29 6
•	Sumpferz	297
	Sumpferz von Ivans	297
•	Puzzuolana	297
	Krystallisirte Schlacke aus einem Kalkofen	298
	Krystallisirtes Antimonblei	299
,	Aventurin	299
	Ultramarin	300
,	Pflanzenchemie.	
Allgemeine	Ungleicher Einfluss von ungleich gefärbtem Lichte	303
vhusiologisch-	Wird Humin von den Wurzeln der Pflanzen absorbirt?	
	Absorption von Salzen durch die Wurzeln der Pflanzen	
hältnisse.	Schwefel in Pflanzen	310
••••••	Versuche über d. unorganischen Bestandtheile d. Pflanzen	311
•	Humus in lebenden Pflanzen	315
Allgemeine	Ansichten über die organische Verbindungsweise	317
oraanisch-che-	Chemische Classification der organischen Körper	319
mische Ver-	Essigsäure	320
hältnisse.	Chloressigsäure	320
Pflanzen-	Weinsäure	322
säuren.	Weinsaure Salze	326
	Weinsaure Doppelsalze mit Antimonoxýd	327
	Saures weinsaures Kali mit Arseniksäure	329
•	Weinsaures Silberoxyd mit Ammoniak upd mit Chlor	330
	Traubensaure Salze	331
	Citronensäure	337
· .	Bernsteinsäure	338
•	Unterscheidung der Benzoesaure von Zimmetsaure	339
•	Valeriansäure	339
•	Valeriansäure aus d. Wurzel von Athanasta Oreoselinum	342
	Angelicasäure	343
	Eigenthümliche Säure in Ruta graveolens	345
	Chinovasaure (Chinovasaure)	345
•	Chinasaure, Verwandlung derselben durch Erhitzung	348
	Opiansäure	351
	Neue Säure aus Zucker	252
. •	Fette Säuren	353
Vegetabilische	Chinin und Cinchoniu	353
Šalzbasen.	Bereitung des Chinins	354
,	Chininsalze	355
	Cinchoninsalze	857
,	Chinolin	357
	Strychnin	360
	Brucin	362
	Codeïn	362
1	Piperin	363
•	Solanin	363
	Nicotin	364
1		

		Seite
	Coniin	367
	Sanguinarin ist Chelerythrin	369
	Chinovatin	371
	Pereirin	372
Indifferente		374
Pflanzenstoffe	Lucker, polarisirender Einfluss desselben auf das Liebt	874
-	Gummi und Kupferoxyd	381
	Lakritzzucker	381
	Bittersüss schmeckende Substanz aus Ononis spinosa	384
	Xyloidin	385
•	Inulin	387
	Vegetabilisches Elfenbein	389
	Fette Oele	389
	Bleichung der Oele	390
	Oel aus Madia sativa	391
	Fette Säuren	
	Lipinsäure	392
,	Lorberöl und Lorbertalgsäure	395
	Kokkeltalg und dessen Säure	395
•	Glycerin	398
	Trans to the second sec	402
		405
	177 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	406
		406
		407
		408
		411
·		413
•		417
	Dragonsalpetersaure Dragonsäure	418
	Metamorphosen der Dragonsäure durch Salzbilder	
•		421
	Dragonunterbromige Säure	322
	Doppelsäuren derselben mit Dragonsalpetersäure	423
		426
	61 12 Aug	427
	Tr wh	430
		432
	·	433
	Producte der Metamorphose des Bittermandelöls.	
	T)	438
	The state of the s	437
•		438
		440
	Product der Metamorphose des Zimmetöls. Cinnamyl-	
		441
		142
	Andrew Co.	143
		144
		147
	Colophen	151

_		Deite
•	Campherkreosot	452
	Camphin	452
	Campheramid	455
	Formentolea	455
	Fuselöl	456
·	Harze. Copaivabalsam	458
	Copal	459
	Pflanzenfarben. Veränderungen derselben in dem pris- matischen Farbenbilde	462
	Indigo, Probe auf seine Reinheit	464
	Reinigung des Indigblau's	465
	Bromaniloid .	
	Indigsalpetersäure	466
		468
•	Doppelsulfite von Indénoxyd und Alkalien	471
	reaconscidutoxiam	474
	15atomsch welcisauic	475
	Rosindénschwefelsäure	477
,	Verbindungen des Indénoxyds mit Basen	477
	Hämatoxylin	479
•	Hämatein	485
•	Lecanorin	491
•	Pseuderythrin	493
•	Eigenthümlicher Stoff in den Flechten	493
	Cureumin	493
	Tournesol en Drapeaux	495
Eigentküm-	Salicin	496
	-Phenylhydrat	499
stoffe,	Amorphes Amygdalin	503
	Elaterin	503
	Linin	504
	Syringin .	505
	Ononin	5 06
	Nigellin,	507
	Angelicin	509
·	Athamantin	510
	Krystallisirter Körper aus Ahlkirschenblumen	514
•	Menyanth	512
•	Rutin	513
	Cnicin	515
•	Künstliche Hefe	516
Producte der	Refractionsindex des Alkohols	517
	Leichte Bildung der Aetherarten durch Pflanzensäuren	518
·	Weinsaures Aethyloxydkali	518
	Ocnanthyligsaures Acthyloxyd, hervorgebracht im Pflan-	
ı	zenreiche	518
	Kokkeltalgsaures Aethyloxyd	519
	Elaylgas	520
	Unbestimmte Verbindung von Chloreyan mit Alkohol	521
		524
D	Producte der Fäulniss	524 524
Producte der		JAZ
trocknen De-	•	
, stillation.		•

		DUILL
	Salpetrigsaures Methyloxyd 💮 😘	526
	Unterchlorigsaures Methyloxyd	526
	Oxalsaures Methyloxyd	526
	Oxaminsaures Methyloxyd	527
	Korksaures Methyloxyd	527
4	Paraffin	528
		529
	Nitronaphtaleïse	530
	Nitronaphtalise	533
	Nitronaphtale	535
	Phtalinsäure ·	539
	Phtalimid Philips in the second secon	. 539
•	Phtalinsalpetersäure	540
	Tanadawa dan Verbindungan yan anganisahan Azudan	
•	Zersetzung der Verbindungen von erganischen Oxyden	
	mit salpetriger Saure durch Schweselwasserstoff.	545
	Naphtalidin	545
	Anilin	550
	Acrolein	551
	Oleum Betulac	560
	Bernsteinöl	562
•		564
	Kakodyl	•
	Analysen von Pflanzen und Theilen derselben	570
		•
	Thierchemie.	,
		•
,	Blut. Analysen desselben	585
•	Neue Analysen der albuminartigen Stoffe	585
•	Fibrin	586
•	Albumin	588
	Casein	5 88
	Pflanzenleim	589
	Protein	589
	Vitellin	590
	•	
	Legumin	591
•	Trioxyprotein	594
	Löslichkeit des Albumins und Fibrins in Wasser von	D
	höherer Temperatur	600
	Albumin mit Metalloxyden	601
	Bildung der Kohlensäure in den Lungen und auf de	
	Haut der Menschen	602
	Freie Säure in der Mundhöhle	604
	Pepsin	605
	Versuche über die Verdauung	607
	Fleisch	607
	Feit	608
	Fett der Wolle	611
	Knochen	612
	Haare	617
	Harn	629
	Harnstoff	640
	•	
	•	
		. ,

	Omichmyloxyd Lithénsäure im Harn Hippursäure	von Ho	ruvieh		,
	Kycstein, .				.,
. •	Schleim		• . •		
	Milch, Kügelchen dar	in und	Wirkung	des Butte	rns
•	Butterfett		4 3	•	
	Buttersäure		:- :	•	
•	Allantoin		10 - 10 m	A Company	
Grankheits-		~	1	• •	
Producte.	Gichtknoten		· ·.	4 - 22 - 44	
•	Polyp in der Vagina			. • • • • •	
•	Eiter				
Stoffe von	Leberthran von Raja	clavata	u. R. bat	is:	
Thieren.	Leberthran von Gadus	Specie	::	5. 1.	
,	Gaduin		•	• • •	
	Lithofellinsäure			1	
•	Cetin		•,	· 100 -	
	Aethal		•	,	
•	Aethal mit Kohlensulfi	d	,	, ,	
-	Cetin mit Salpetersäur			••	
	Meteorschleim	-	\$.		
	Luft in Eiern				
	Sauerstoffgas Entwicklung von Infusorien				
	Thiere, welche eine h				
tamorpho-	Leim				
. D., de ete	Leimsucker	•			
· FTOUNCIE.	Leim mit Chromsäure	•	, ,	1.	
•	Leimbereitung		•	•	
•	Chondrin	•		• ,	,
	Dialursaures Kali				
			•		

Unorganische Chemie.

opp') hat eine Fortsetzung seiner Untersuchun- Physikalischen über die specifischen Volumina der Körper ekemische itgetheilt. Ihr hauptsächlichster Zweck ist, den influss darzulegen, welchen die Wärme dabei esübt.

. Seine erste Betrachtung darüber betrifft den Specifische Imstand, dass bei Körpern, die sich in Gasform ereinigen, ohne dass nachher das Gas der Verindung ein geringeres Volum als das der Betandtheile einnimmt, bei denen also, so lange ie Gasform haben, keine Condensation Indet, ihr Volum, wenn sie bis zur flüssigen der festen Form abgekühlt worden sind, verglichen mit dem der Bestandtheile bei einerlei Form und Temperatur, ein geringeres specifisches Volum answeist, als wie aus der Zusammenlegung der Bestandtheile folgt. Dadurch ist er zu dem Resultat gekommen, dass diese Abweichung verschwindet, wenn man das Volum der Verbindung vergleicht mit dem der Bestandtheile,

Volumina.

^{*)} Poggend. Ann. LVI, 371.

entweder bei dem Siedepunkte eines jeden derselben oder bei einer gleichen Anzahl von Graden darunter, d. h. bei den ungleichen Temperaturen, in welchen jeder Bestandtheil einerlei Tension besitzt und in welchen das Gas derselben eine Quecksilbersäule von gleicher Höhe trägt. Er nennt sie deshalb correspondirende Temperaturen.

Zur Unterstützung dieser Ansicht führt er als Beispiel den Alkohol an. Einige Chemiker stellen sich vor, dass der Alkohol aus 1 Atom Aether und 1 Atom Wasser zusammengesetzt und also Aetherhydrat sei. Das specif. Gewicht des Alkohols in Gasform ist so beschaffen, dass wenn sich 1 Volum Aethergas und 1 Vol. Wassergas zu 2 Volumen vereinigt haben, so besitzt diese Verbindung das specif. Gewicht des Alkoholgases. Aber werden diese specifischen Volumina nun in flüssiger Gestalt verglichen, z. B. bei + 12°,5, so erhält man:

Volum des Acthers — =643,4Volum des Wassers — =112,5 $\overline{755,9}$.

Das specifische Volum des Alkohols ist bei $+17^{\circ}$,8 nur 729,9 und es muss also bei $+12^{\circ}$,5 noch geringer sein. Vergleicht man sie dagegen bei den Siedepunkten dieser Flüssigkeiten, für den Aether = $+35^{\circ}$,7, für das Wasser = $+100^{\circ}$, und für den Alkohol = $+78^{\circ}$,4, so erhält man das Volum des

Aethers = 668
Wassers = 117
zusammen = 785,

und das des Alkohols = 782, eine Abweichung,

die wohl der Unmöglichkeit zugeschrieben werden kann, diese Bestimmungen absolut richtig zu machen.

Diese Beobachtung ist für die Lehre von den specifischen Volumen der Körper von grosser Wichtigkeit. Es ist klar, dass wenn die Cohaesionskraft zwischen ungleichen Materien ungleich stark ist und der Einfluss der Wärme in einer dieser Kraft entgegengesetzten Richtung wirkt, so kann das Resultat der entgegengesetzten Wirkung dieser einander widerstrebenden Kräfte nicht dasselbe bei gleichen Temperaturen sein, sondern man muss für jeden Körper seinen Ausgangspunkt von derjenigen Temperatur nehmen, in welcher das Resultat gleich ist, d. h. bei welcher der feste Körper in den flüssigen und der flüssige in Gas übergeht, da man anzunehmen berechtigt ist, dass bei einer gleichen Anzahl von Graden unter derselben die wechselseitige Wirkung der einander entgegengesetzten Kräste einen proportionalen Widerstand der Cohaesionskraft gegen die Wärme ausweise.

Dies kann also eine wichtige Berichtigung werden, wenn man die Volumina der einfachen Körper mit einander, oder die der zusammengesetzten Körper unter sich vergleicht. Aber es kann niemals dahin führen, wie das hier angeführte Beispiel auszuweisen scheint, dass die Summe der Volumina der Bestandtheile unverändert in einem zusammengesetzten Körper enthalten sei. Dies ist auch wohl nieht Kopp's Meinung gewesen, wiewohl das angeführte Beispiel darauf hinzudeuten scheint.

Ich will daher diesen Gegenstand in eine ge-

nauere Betrachtung ziehen. Wenn sich die Atome eines und desselben Grundstoffs zu einem festen oder flüssigen Körper vereinigen, so geschicht dies durch die Cohaesionskraft, wobei aber die Gegenwart einer grösseren oder geringeren Quantität von Wärme bestimmbar den Abstand verändert, in welchem sich die Atome durch die Cohaesionskraft einander nähern können. Dazu kommt noch, dass die Cohaesionskraft bei demselben Grundstoffe im ungleichen allotropischen Zustande einen ungleichen Einfluss ausübt, wie wir z. B. bei dem Diamant und Graphit sehen.

Die Kraft dagegen, durch welche zwei Körper chemisch vereinigt werden, ist von anderer Art, und diese Vereinigung geschieht auch unter anderen Umständen, so dass der Zusammenhang zwischen den ungleichartigen Atomen in einen zusammengesetzten Körper eine andere Ursache hat, wie der zwischen den gleichartigen Atomen eines einfachen oder eines zusammengesetzten Körpers. Die Wärme wirkt nicht darauf, oder wenn sie Wirkungen darauf ausübt, so sind diese keine progressive, sondern sie geschehen in bestimmten Temperaturen auf ein Mal, und sie bestehen, wie wir glauben, in der Hervorbringung oder in der Aufhebung des elektrochemischen Gegensatzes zwischen den Bestandtheilen, der die Grundursache der Vereinigung ist. Es ist klar, dass die Veränderung im specifischen Volum, welche hierdurch entstehen kann, nichts mit der zu thun hat, welche die Folge einer grösseren oder geringeren Cohaesionskraft zwischen gleichartigen Atomen ist, und für welche das hier von Kopp beobachtete Verhalten eigentlich gilt.

Was das hier angeführte Beispiel vom Alkohol anbetrifft, so zeigt es sich leicht, dass es nicht dazu angewandt werden kann, um dieses Verhalten auch auf die chemische Vereinigung auszudehnen. Die Meinungen über die Zusammensetzung des Alkohols sind getheilt. Mehrere Chemiker betrachten ihn freilich woch als Aetherhydrat, aber die Gründe gegen diese Ansicht sind so überwiegend, dass sich dieselbe schwerlich wird behaupten können. Von diesen Gründen will ich nur den einzigen erwähnen, dass der Alkohol nicht durch Körper, welche das grösste Vereinigungsstreben zu Wasser besitzen, nämlich durch. Baryterde, Kalkerde, u. s. w., des Wassers bemubt und dadurch in Aether verwandelt werden kann, und dass der letztere sich in Wasser auflöst, ohne sich wieder in Alkohol zu verwandeln. Es ist also klar, dass der Alkohol nicht Aether + Wasser ist. Das Resultat von Kopp's Untersuchung, dass nämlich das specifische Volum des Alkohols mit dem gleich ist, welches durch die Vereinigung mit Wasser und Aether zu gleichen Volumen ohne Contraction entstehen würde, ist dessen ungeachtet leicht begreiflich dadurch, dass die durch die chemische Vereinigung der Bestandtheile entstandene Condensation um so viel grösser in dem Alkohol, als in dem Aether, und um so viel geringer als in dem Wasser ist, dass sie in der Mitte zwischen beiden liegt. Kopp's Untersuchung kann also ein richtiges Resultat gegeben haben, ohne dass jedoch daraus folgt, dass die Temperatur einen Einfluss auf die Veränderung im specifischen Volum ausübt, welche durch eine chemische Vereinigung der Grundstoffe entsteht.

Er hat serner gezeigt, dass die kleinen Unterschiede, welche zwischen den specifischen Volumen des Chlors, Broms und Jods stattsinden, ganz verschwinden, wenn man sie bei correspondirenden Temperaturen vergleicht.

Wendet man dies auf Metalle in der Artan, dass die correspondirenden Temperaturen zu einer gleichen Anzahl von Graden unter den Schmelzpunkten derselben reducirt werden, so ergibt es sich, dass diejenigen Metalle, deren specifische Volumina, so wie sie nach der bisher angewandten Methode bestimmt worden sind, einander nahe kommen, sich noch mehr nähern, wenn man sie bei correspondirenden Temperaturen vergleicht, so dass man sie mit aller Sicherheit für vollkommen gleich annehmen kann, und dass eine Abweichung nur von der Unsicherheit in den genauen Gradzahlen der Schmelzpunkte derselben herrühren kann.

Als Beispiele davon hat er das Eisen und Kupfer, so wie Platin und Palladium aufgestellt. Aus diesem Umstande folgt auch, dass sich diese Metalle durch einen gleichen Zufluss von Wärme ungleich ausdehnen müssen, und er hat durch factische Beweise darzulegen gesucht, dass die Grösse der beobachteten Ausdehnung derselben durch Wärme für eine bestimmte Anzahl von Thermometergraden mit der Berechnung nach dem vorhin angeführten Verhalten übereinstimmt.

Hierdurch wird er ferner zu dem Schluss geführt, dass die Metalle, welche ungleiches specifisches Volum besitzen, dasselbe auch in derselben Proportion ungleich bei verschiedenen correspondirenden Temperaturen haben müssen, wo-

für er den Beweis von solchen Metallen hernimmt, deren Ausdebnung in der Wärme durch Versuche einigermassen nahe bestimmt worden ist, z. B. Zinn, Wismuth, Blei, Zink, Gold, Silber, Platin und Palladium, von denen die Resultate der Berechnung tabellarisch aufgestellt worden sind.

Das Gesetz für diese Verhältnisse kann in Folgendem zusammengefasst werden: die specifischen Volumina der einfachen Körper (oder die einfachen Multipla oder Submultipla derselben) nehmen bei gleicher Erwärmung gleich zu, wenn man von derselben Temperatur ausgeht, und wenn die Schmelzpunkte derselben gleich oder fast gleich sind; sind aber die letzteren ungleich, so zeigt der Körper, dessen Schmelzpunkt am niedrigsten ist, eine grössere Zunahme in seinem specifischen Volum.

Hankel*) hat folgendes recht interessantes Zusammen-Beispiel für die Abhängigkeit der Krystallform Krystallform von den Bestandtheilen dargelegt, welches, un- und Bestandgeachtet es einzig in seiner Art ist und nicht zu allgemeinen Schlüssen führt, doch alle Ausmerksamkeit verdient. Metallisches Eisen und arsenige Säure, schiessen beide in den Formen des tesseralen Systems an, d. h. in Würfeln und Octiëdern.

theilen

Metallisches Arsenik und Eisenoxyd krystallisiren in Rhomboëdern, deren entsprechende Winkel auf das Genaueste übereinstimmen, so dass die Abweichung von der Schwierigkeit herrühren kann, genügend scharfe Winkelbestimmungen zu machen. Eisenoxyd und arsenige Säure bestehen

^{&#}x27;) Poggend. Ann. V, 479.

beide aus 2 Atomen Radical und 3 Atomen Sauerstoff. In dem einen Falle bekommt man also durch Addition von 3 Atomen Sauerstoff zu 2 Atomen Eisen dieselbe Krystallform, welche entsteht, wenn man in dem anderen Falle 3 Atome Sauerstoff von 2 Atomen Arsenik wegnimmt.

Versuche, welche die Atomtheorie betreffen.

Th. Scheerer') hat im Sinne-der Atomtheorie einige theoretische Untersuchungen mitgetheilt, angestellt in der Absicht, um dadurch zu einer Erklärung des Phänomens zu gelangen, dass ein zusammengesetzter Körper, wenn er aus einer isomerischen Modification in eine andere übergeht, sein specif. Gewicht verändert. Er geht von der Annahme aus, dass die Atome eine sphärische Gestalt haben und gleich gross sind. Wird dann eine Sphäre mit 6 anderen zusammengelegt, so nimmt diese Art der Zusammenlegung das grösste Volum ein, aber dagegen das geringste Volum, wenn jene mit 12 anderen zusammenge-Zwischen diese beiden Extreme fällt legt wird. eine Sphäre mit 8 und mit 10 anderen von ungleichen Volumen, aber immer in einem bestimmten Sprung von dem einen zu dem anderen. Diese Sprünge hat er für die angeführten 4 Fälle berechnet zu:

4 2 3 4 $1:\frac{1}{2}\sqrt{3}:\frac{3}{4}:\frac{2}{8}\sqrt{2}$ odér 1:0,806:0,750:0,705,

was in specifische Gewichte verwandelt gibt:

1:1,155:1,333:1,418:

Bei den Versuchen, mit diesen relativen Gewichten die ungleichen specifischen Gewichte des

^{&#}x27;) Nyt Magazin for Naturvidenskaberne, III, 319.

Kohlenstoffs im Diamant und im Graphit, des Anatas und des Rutils, des Kalkspaths und des Arragonits, des gelben und weissen Schweselkieses, so wie des Granats und des Idokras, welche sämmtlich denselben Körper in ungleichen Modisicationen enthalten, zu vergleichen, zeigte es sich, dass sie niemals so frei von fremder Einmengung vorkommen, dass man unter so vielen Exemplaren, die gewogen wurden, bestimmen konnte, welches dem Normalgewicht der reinen Verbindung am nächsten kam, und daher konnte man auch nicht weiter gelangen als zu erkennen, dass die eine Modification ein bestimmtes höheres specifisches Gewicht hat wie die andere, ohne dass sich die Grösse des Unterschieds genau bestimmen lässt. Scheerer hat sich daher des Cerins, Allanits und des Gadolinits bedient, welche Mineralien er mit besonderer Genauigkeit stu-'dirt hat (Jahresb. 1842. S. 204), und welche auf künstlichem. Wege aus der einen Modification in die andere übergeführt werden können.

Die Berechnungen, welche er darüber angestellt hat, führen ihn zu dem Resultat, dass die Atome in dem Allanit von Jotunfjeld nach der dritten, und die in dem Allanit von Snarum nach der vierten Haupt-Atomgruppe angeordnet sind, in welche letztere auch der erstere durch Erhitzung übergeht. Dasselbe ist auch der Fall mit dem Gadolinit, wenn er im Glühen von dem bekanten Licht-Phänomen durchfahren und dabei gelb wird, womit dessen vermehrtes specifisches Gewicht in Uebereinstimmung mit dem oben angeführten Verhältnisse wohl übereinstimmt.

Relativer mittder Atome.

A. Karsten und J. Brunnow') liaben cider Atome. ven Versuch gemacht, aus dem Atomgewicht, dem specif. Gewicht, aus der Masse und aus dem Von lum gasförmiger Körper den mittleren Abstand zwind schen den Mittelpunkten der Atome zu berechnen. Ich halte es für überflüssig, etwas von ihren Zahlenresultaten anzuführen.

Sind die Atom-Grundstoffe Aequivalent-

Bekanntlich sind nach Prout's Hypothese die, gewichte der Atomgewichte aller Grundstoffe gerade Multipla. gerade Multi-von dem Aequivalentgewicht des Wasserstoffs. pla von dem Diese Hypothese war lange Zeit ein Gegenstande Gewicht des prüsender Versuche, und sie wurde von ihren. Wasserstoffs? früheren eifrigen Anhängern fallen gelassen, nachdem die Brittische Gesellschaft für Naturwissenschaften einen ausgezeichneten Chemiker, den Dr. Turner, der selbst sie in seinen Schriften annahm, ersucht hatte, sie durch directe Versuche einer genauen Prüfung zu unterwerfen, die derselbe auch nachher anstellte und deren Resultate verneinend aussielen. - Es ist ferner in frischer Erinnerung, dass Dumas, nachdem er in Folge seiner, zur genaueren Bestimmung des Atomgewichts vom Kohlenstoff angestellten Versuche gefunden zu haben glaubte, dass dasselbe genau 12 Mal so gross sei, wie das Aequivalentgewicht des Wasserstoffs, diese Frage aufs Neue wieder zur Sprache gebracht und es als sehr wahrscheinlich dargestellt hat, dass die bereits ausgeführten Atomgewichts-Bestimmungen in dem Grade fehlerbaft seien, als sie von geraden Multipla's des Aequivalentgewichts vom Wasserstoff abweichen. In Bezug darauf hat derselbe theils selbst, theils durch

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LVII, 255.

Eleven seiner Schule die Atomgewichte verschiedener Körper auf Multipla vom Wasserstoff nach einer Methode, die ich weiter unten anführen werde, zurückzuführen gesucht, und Erdmann und Marchand haben diese Versuche sogleich wiederholt und bestätigt. Inzwischen zeigt es sich allmälig, dass nicht alle diese von Dumas corrigirten und von den eben angeführten deutschen Chemikern bestätigten Versuche die Genauigkeit haben, die erforderlich ist, wovon die Ursache vermuthlich darin gesucht werden muss, dass die Annäherung der Versuche an die vorgefasste Meinung den Urhebern derselben eine Sicherheit in der Beurtheilung gab, ohne welche sie wahrscheinlich mehr inquisitorisch zu Werke gegangen sein würden.

Die Frage ist an und für sich von Wichtigkeit. Wir wissen, dass gewisse von den bekannten Atomgewichten vollkommen gleich ausgefallen sind, z. B. dje von Gold und Osmium, von Platin und Iridium; Palladium hat ein halb so grosses Atomgewicht wie Platin, Nickel und Kobalt haben auf das Genaueste gleiche Atomgewichte, und Wolfram hat genau ein doppelt so grosses Atomgewicht wie Molybdan. Wovon dies abhängt, ist zu erforschen unmöglich. Auf den Grund dieser Uebereinstimmungen oder Approximationen würde man inzwischen die Vermuthung aufstellen können, dass das eine oder andere Element ein Atom, gewicht haben könnte, welches ein gerades Multiplum von dem des Wasserstoffs sei; aber dieselbe auf alle auszudehnen, wäre ein offenbarer Leichtsinn in der Behandlungsweise der Wissenschaft, nachdem von vorurtheilsfreien und genauen

Forsehern so viele Mühe auf die Untersuchung verwandt worden ist und die von ihnen gemachten Erfahrungen mit der Hypothese im Widerspruch ausgefallen sind. Im Uebrigen ist die grosse Anzahl von Multipla des Wasserstoffs, welche die meisten Atomgewichte ausmachen würde, sehr unwahrscheinlich. Man sollte fast vermuthen, Dumas habe eine Gelegenheit gesucht, um mit einem Federstrich, wenigstens für einen Augenblick, den Verdacht mangelnder Genauigkeit auf alle Angaben derer zu werfen, die sich mit der mühsamen Untersuchung der Atomgewichte der Grundstoffe beschäftigt haben.

Diese Frage ist wiederum von Pelouze") geprüft worden, der sie nach einer früher nicht angewandten Methode behandelt hat, und mit einem Resultat, welches den Streit darüber zu beendigen scheint. Zur Entscheidung bedarf es nur eines einzigen Versuchs, bei dem nur 2 Wägungen vorkommen, und bei dem die Genauigkeit des-Untersuchenden wenig mehr als von der Wägung abhängt. ' Dieser Versuch besteht darin, dass man in einem passenden Gefässe wasserfreies chlorsaures Kali durch Wärme zersetzt. Dieses Salz besteht bekanntlich aus 1 Atom Kalium, 2 Atomen Chlor und 6 Atomen Sauerstoff. · Beim Glüben gehen diese 6 Atome Sauerstoff weg, mit Zurücklassung von 1 Atom Chlorkalium. Diese 6 Atome Sauerstoff haben nach der Hypothese ein Gewicht von 48 Wasserstoff-Aequivalenten, das zurückbleibende Chlorkalium muss also, wenn die Atomge-

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LVIII, 171.

Multipla von dem Gewicht des Wasserstoffs-Aequivalent sind, ein Gewicht besitzen, welches durch dasselbe gerade auf theilbar ist, und welches dadurch erhalten wird, dass sich der Sauerstoff-Verlust zu dem Gewicht des zurückbleibenden Chlorkaliums verhält wie 48 zu der Zahl, welche gesucht wird.

Pelouze erhielt bei drei Versuchen aus 400 Theilen chlorsauren Kali's:

Sauerstoffgas 39,157 39,143 39,161 Chlorkalium 60,843 60,857 60,839.

Ausserdem führt er auch die Resultate von Marignac's und meinen Versuchen an:

M. B.

Sauerstoff 39,161 39,150 Chlorkalium 60,839 60,850.

Alle diese Versuche variiren also erst in den Zehntausendtheilen von der eingewogenen Quantität, und dies ist das Genaueste, wozu man im Allgemeinen bei genauen Versuchen gelangt.

Pelouze hat daraus eine Mittelzahl gezogen, die das Atomgewicht des Chlorkaliums = 932,295 gibt, und welche, dividirt durch 12,5, d. h. durch die Zahl, welche von Dumas in Folge von Versuchen, die ich weiter unten anführen werde, als das Atomgewicht des Wasserstoff-Aequivalents angenommen worden ist, 74,583 Wasserstoff-Aequivalente gibt, und also von der Hypothese um eine so grosse Quantität abweicht, dass ein entsprechender Fehler in der Analyse unmöglich ist.

Ueberchlorsaures Kali führt zu ganz demselben Resultat. Die Frage kann also als entschieden angesehen werden. Es dürfte jedoch noch ein Streit übrig bleiben, wenn nämlich die, welche sich imBetreff der Multipla von dem Aequivalentgewicht des Wasserstoffs widerlegt sehen, das Atomgewicht desselben als gemeinschaftlichen Divisor für die Atomgewichte nehmen; denn in demselben Maasse, wie die Zahl kleiner wird, ist auch die Möglichkeit sicherer Beweise dafür oder dagegen erschwert.

Ausdehnung

Die Versuche über die Ausdehnung der Gase durch Wärme durch Wärme von Magnus und von Regnault, welche ich im vorigen Jahresberichte S. 25 anführte, sind nun vollständig publicirt worden, die des ersteren in Poggendorff's Annalen der Physik und Chemie, LVII, 177, und die des letztern in dem Annales de Chimie et de Physique, V, 52. Die Uebereinstimmung derselben zwischen 00 und 1000 bürgt für ihre Richtigkeit. führte im vorigen Jahresberichte an, dass Regnault für das schwesligsaure Gas keinen grösseren Ausdehnungs-Coëfficienten gefunden habe als für die Luft, in welcher Beziehung er von Magnus abwich; aber er hat, in Folge der Versuche des Letztern, seine Versuche mit diesem Gas wiederholt und durch sie bestätigt gefunden, was Magnus angegeben hatte. In höherer Temperatur, als + 1000, unterscheiden sich die Resultate derselben. Bei der Vergleichung zwischen einem Luftthermometer und einem Quecksilberthermometer fand Magnus eine nahe Uebereinstimmung mit den Resultaten, zu welchen Dulong und Petit schon vor ihm gekommen waren, wie die folgende Vergleichung ausweist:

Scheinbare Ausdehnung	Absolute Ausd	chnung der Lust.
des Quecksilbers.	nach D. et P.	nach M.
100	100,00	100,00
150 ·	148,70	148,50
200	197,05	197,23
250	245,05	245,33
300	292,70	293,15
330 .	-	319,67
360	350,00	

Regnault") fand nicht dieselbe nahe Uebereinstimmung, was Magnus veranlasste, seine Versuche zu wiederholen, die sich jedoch als richtig bestätigten. Regnault") erklärt die von ihm beobachteten Abweichungen als Folgen einer ungleichmässigen Ausdehnung des Glases der Thermometerkugeln, weil er gefunden hatte, dass jedes verschiedene Glas eine ungleiche Ausdehnung hat, welche einen wesentlichen Einfluss auf die Grösse der scheinbaren Ausdehnung des Quecksilbers hat.

- Fr. Marcet ***) hat eine Reibe von genauen VeränderlichVersuchen über die Veränderlichkeit im Siedepunkte des punkte des punkte des punkte des punkte des punkte des wassers angestellt, je nach den ver- Wassers in unschiedenen Gefässen, worin man dasselbe erhitzt. gleichen Gefässen.

 Die Resultate dieser Versuche sind folgende:
- 1. Der Siedepunkt des Wassers fällt in Glaskolben zwischen + 100°,3 und + 102, je nach ungleichen Umständen, besonders nach verschiedenem Glase. In diesem Falle ist jedoch die Temperatur des Wassergases dieselbe und immer

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. V, 83.

^{**)} L'Institut. Nr. 433, p. 308.

[&]quot;) Ann. de Ch. et de Phys. V, p. 449 und 460.

um einige Hunderttheile niedriger, als wenn das Wasser in Metallgefässen gekocht wird.

- 2. Aus welchem Stoff das Siedegefäss auch verfertigt sein mag, so ist doch immer die Temperatur des Wassergases niedriger, wie die der Flüssigkeit, aus der es gebildet wird. In Gefässen von Glas beträgt dieser Unterschied nach der Mittelzahl = 1°,06, in Metallgefässen nur 0°,15 bis 0°,20. Hievon giebt es nur eine Ausnahme, die stattfindet, wenn die Innenseite des Siedegefässes, welches im Uebrigen aus Glas oder Metall bestehen mag, einen dünnen Ueberzug von Schwefel oder Gummilack oder von einem anderen Stoff hat, der das Wasser abstösst. In diesem Falle hat das Gas und die siedende Flüssigkeit einerlei Temperatur.
- 3. Gegen die gewöhnlich angenommene Meinung ist der Siedepunkt bei einem höheren Druck nicht in einem Gefässe von Metall am niedrigsten, sondern er ist es in einem Gefässe von Glas, wenn dessen Innenseite mit einem Ueberzug von der eben angeführten Beschaffenheit versehen ist.
 - 4. În einem Gefässe von Glas, dessen Innenseite vollkommen glatt und frei von allen Arten fremder Stoffe ist, können sowohl Alkohol als auch Wasser eine um mehrere Grade höhere Temperatur annehmen, als bei welcher sie sieden; man kann z. B. Wasser so erhitzen, dass es nicht eher siedet als + 105°. Glückt dies nicht, so rührt es von fremden Stoffen auf der Innenseite des Glases lier. Man kann über das Gelingen sicher sein, wenn man einen neuen Kolben von Glas wählt, in welchem vorher Schwefelsäure bis zu ungefähr + 150° erhitzt worden ist, die

man dann wieder ansgiesst und den Kolben mit reinem und klarem Wässer ausspült.

Marchand *) hat die niedrigste Temperatur Temperatur, zu bestimmen gesucht, bei welcher in Wasser bei welcher verschiedene von bestimmter Temperatur ein Zischen entsteht, Körper beim wenn man einen beissen Körper in dasselbe ein- Eintauchen führt. Er hing einen Platintiegel, in welchem sich Schwefelsäure und ein Thermometer befand, an Platindrähten auf, erhitzte ihn dann his zu einer gewissen Temperatur, und führte das Gefass mit Wasser unter den Boden des Tiegels, um den Beginn des Zischens zu beobachten. Auf diese Weise fand er, dass das Zischen im Wasser durch Platin bei folgenden Temperaturen des Wassers und des Platins stattfindet:

zischen.

Temperatur des Wassers. Temperatur des Platins.

100 °	104°
90_{0}	114
70 °	116
60°	118
46 ⁰	120
140	127.

In Wasser von 44° zischt reines Silber von + 1260, mag dasselbe polirt sein oder nicht; aber 14löthiges Silber erst bei + 128°.

In wasserfreiem Alkohol, der bei + 78,06 siedet, und dessen Temperatur + 140 war, zischte Platin von + 96°. In einem verdünnten Alkohol, dessen Siedepunkt zwischen + 80° und 84° fiel, zischt Platin von 980 in allen gleich, aber wenn der Siedepunkt des Alkohols + 90° war, so musste das Platin + 1020 haben.

^{&#}x27;) Journ. f. pr. Chemie v. Erdmann und Marchand, LVI, 391.

Berzelius Jahres-Bericht XXIII.

Thermochemi-

Hess ') hat seine thermochemischen Untersusche Versuche. chungen (Jahresb. 1843, S. 18) fortgesetzt. Diese Fortsetzung betrifft die Wärme-Entwicklung, welche stattfindet, wenn sich Zink zu Zinkoxyd oxydirt, wenn dieses sich mit Säuren vereinigt, wenn dessen schwefelsaures Salz mit 1 Atom und mit 7 Atom Wasser zusammentritt, so wie die Wärme-Absorption, welche beim Lösen von ZnS + 7H in Wasser stattfindet.

> Die Wärme-Entwickelung bei der Bildung von schwefelsaurem Zinkoxyd ist aus folgenden einzelnen Wärme-Entwickelungen zusammengesetzt:

Zn + 0	5291	
S+30	6391	
$\mathbf{Z}_{n} + \mathbf{\ddot{S}}$	2982,1	
$\dot{Z}n\ddot{S} + \dot{H}$	596,4	
Zn S + H + 6H	805,8	
	16111,3.	

Beim Auflösen von krystallisirtem ZnS+7H wird 254,4 Wärme gebunden.

Die Wärme-Entwickelung, welche beim Auflösen des Zinks in Schwefelsäure entsteht, bestätigte ferner dieses Verhältniss so nahe, als man bei Versuchen dieser Art erwarten kann.

Durch Vergleichung der verschiedenen Wärmequantitäten, welche sich beim Auflösen des Zinks in Schwefelsäure, Salpetersäure und in Salzsäure entwickeln, fand er folgende relative Wärmequantitäten:

 $\ddot{S} = 1610; \ \ddot{N} = 1472; \ HCl = 1275^{\circ}, 2.$

^{*)} Pogg. Ann. LVI, 593.

Warrinton') hat bemerkt, dass das leicht-Wärme-Entflüssige Gemisch von 8 Theilen Wismuth, 5 Th. wickelung in
einem festen
Blei und 3 Th. Zinn, wenn es sich nach dem Körper, welersten Erstarren wieder erhitzt, nicht mehr im
cher krystallisirt.

Innern flüssig ist, sondern dass es, wenn man
es auf eine heisse Metallplatte ausgiesst, durch
und durch erstarrt und, wenn man es dann sogleich zerschlägt, wie Glas in Stücke mit muschligem, glänzenden Bruch zerspringt. Die Stücke
erhitzen sich nachher wieder, und, wenn dieses
stattgefunden hat, so sind sie auf dem Bruche
körnig, was ausweist, dass eine Krystallisation vor
sich gegangen ist. Die Temperatur steigt dabei
nach Warrinton's Versuchen auf + 38°.

Rowles **) hing zwei gleich weite Schalen Die Verdunvon 8½ Zoll Durchmesser an seidenen Fäden über stung des Wasserienen täglich gebrauchten Ofen auf und goss inelektrische Isojede 8½ Unze Wasser. Das Wasser in der einen lirung verhindert. Schale brachte er durch einen dünnen Kupferdraht in leitende Verbindung mit der Erde. Das in der anderen blieb isolirt. Nach 25 Stunden waren aus der isolirten Schale 2 Unzen und 279 Gran, aber aus der anderen 3 Unzen und 144 Gran oder 345 Gran mehr verdunstet.

Dasselbe versuchte er auch im unmittelbaren Sonnenschein, und gelangte auch hier zu dem Resultat, dass die Verdunstung in dem isolirten Gefässe viel langsamer geschah.

E. Becquerel ***) hat gezeigt, dass zwischen Einsluss des zwei jodirten und in Wasser eingetauchten Sil-Lichts auf die Hervorbrin-

Lichts auf die Hervorbringung eines elektrischen Stroms an jodirten Silberplatten.

^{*)} Phil. Mag. XX, 537.

[&]quot;) Ebendaselbst XX, 45.

^{***)} Pogg. Ann. LV, 588.

herplatten, die uuter sich keinen elektrischen Strom erregen, wenn man sie ausserhalb der Flüssigkeit mit einem elektromagnetischen Multiplicator in leitende Verbindung setzt, sogleich ein elektrischer Strom entsteht, wenn man ihnen eine solche Stellung gibt, dass die jodirte Seite der einen Platte, aber nicht die der anderen Platte, vom Sonnenlicht getroffen wird, wobei die erstere positiv elektrisch wird. Dabei hat er auch zugleich untersucht, welche Strahlen im Spektrum diese Wirkung am stärksten hervorbringen und dadurch das allgemeine Resultat bestätigt, dass die Kraft unaufhörlich steigt, je näher die auffallenden Strahlen von dem violetten Ende des Spektrums ausgehen.

Contact-Elekkeiten.

Buff *) hat durch neue directe · Versuche tricität zwi-schen Metallen den schon früher bekannten Umstand bestätigt, und Flüssig- dass Metalle Contact-Elektricität mit Flüssigkeiten erregen. Die Wirklichkeit dieses Phänomens, welches auf die hydroelektrischen Erscheinungen einen so grossen Einfluss ausübt, ist, gleichwie die Contact-Elektricität im Allgemeinen, von sehr vielen Naturforschern geleugnet worden, was auch noch geschieht, und gerade dadurch, dass man es ausser Acht gelassen hat, sind so viele wunderliche Erklärungen der bydroelektrischen Erscheinungen entstanden, die sich sonst so leicht aus dieser Wirkung hätten erklären lassen.

> Buff macht darauf aufmerksam, dass in diesen Fällen die Entstehung der Contact - Elektricität nicht bloss von dem elektrischen Gegensatze zwischen dem Metalle und der Flüssigkeit als

^{&#}x27;) Ann. d. Ch. u. Ph. XLII, 5.

Ganzem abhänge, sondern dass es, da flüssige Körper gewöhnlich zusammengesetzt sind, einer von den Bestandtheilen sei, welcher insbesondere den elektrischen Gegensatz gegen das Metall bestimme, eine Ansicht, die im Uebrigen mit der elektrochemischen Theorie völlig übereinstimmt.

Joule ') hat sich bemüht, durch hydroelek-Hitze, die bei trische Versuche die relative Quantität von Ver- der Verbren-nung durch einigungsstreben verschiedener Körper zum Sauer- elektrische stoff zu erforschen, z. B. des Kaliums, Wasser-Ausladung entsteffs, Zinks und des Eisens, so wie in umgekehrter Ordnung die ungleiche relative elektrische Stromkraft, welche zur Ueberwindung des Vereinigungsstrebens derselben erforderlich ist, woraus er Beweise herzuleiten sucht, dass die Wärme-Entwickelung bei der Verbrennung von der Entldung der entgegengesetzten Elektricitäten herrährt.

Wiewohl dieser Satz von der elektrochemischen Theorie als die wahrscheinlichste Ursache der Wärme-Entwickelung bei Verbrenuungen angenommen wird, so lassen doch die von Joule als Stütze dafür angeführten Versuche und Beweise zu viel zu wünschen übrig, als dass diese theoretische Frage dadurch zur grösseren Gewissheit gebracht worden wäre.

Die geheimnissvolle Wirkung, welche wir ei- Die katalytiner Kraft von eigner Art zuschreiben, die aber wahrscheinlich elektrischer Natur ist, und die wir katalytische Kraft nennen, hat viele Versuche zu Erklärungen hervorgerufen, wobei man nicht nöthig haben würde, eine solche Kraft anzuneh-

sche Kraft.

^{*)} Phil. Mag. XX, 98.

men. Mercer*) hat Beweise für den Satz gesammelt, dass die Ursache dieser Wirkungen in einem chemischen Vereinigunsstreben liege, welches zu schwach sei um sich in Wirksamkeit zu sctzen, und dadurch einem Körper, der einen anderen aufzunchmen strebt, gestatte, sich aus der Verbindung, in welcher er vorher enthalten war, frei auszuscheiden. Er scheint dabei nicht bedacht zu haben, dass eine Krast, die nicht hinreicht, den freien Körper zu binden, unmöglich ausreichend sein kann, die Verbindung desselben mit einem andern aufzuheben. Wird Oxalsäure in Salpetersäure aufgelöst, so zersetzen sich diese Säuren nicht einander, oder nur unbedeutend, weil das Vereinigungsstreben der Oxalsäure zum Sauerstoff nicht stärker ist als das des Stickstoffs; aber setzt man sehr wenig Manganchlorür hinzu, so verwandelt sich die Oxalsäure sehr rasch in Kohlensäure und die Salpetersäure in Stickoxyd, weil das Vereinigungsstreben des Mangans zum Sauerstoff der Oxalsäure zu Hülfe kommt und das Vereinigungsstreben des Stickoxyds zum Sauerstoff überwindet, wiewohl das Mangan selbst keinen Theil davon aufnimmt. Dieser Beweis, welcher sein Hauptbeweis zu sein scheint, ist so zu verstehen, dass weder schwefelsaures noch salpetersaures Manganoxydul dieselbe Wirkung ausüben; aber dagegen haben Salmiak, Kochsalz und Salzsäure dieselbe Wirkung, wie Manganchlorur, aus leicht begreislichen Ursachen, was aber keineswegs zu der Klasse von Phänomenen gehört, die wir katalytische nennen.

^{*)} L'Institut. Nr. 463, p. 401.

Schweigger hat in einer kleinen, in lateinischer Sprache abgefassten Schrift ohne bestimmten Titel ') darzulegen gesucht, dass die katalytische Kraft nichts anders als Elektricität, und Platin ein Collector elektricus sei, wofür einige Versuche angeführt worden sind. Damit ist jedoch nichts erklärt, denn von dem Platin lässt sich vieles sagen, was sich nicht von anderen Körpern denken lässt, die katalytische Wirkungen ausüben.

Boset **) hat eine Reform der chemischen Chemische Nomenclatur versucht. Er ist dabei von einem Nomenclatur. sehr richtigen Grundsatz ausgegangen, dass nämlich die sicherste Basis, worauf eine chemische, streng wissenschaftliche Nomenclatur ausgestellt werden könne, darin bestehe, dass man, wenigstens in der unorganischen Chemie, die Atomverhältnisse für die Benennungen zu Grunde legt. Als die Nomenclatur, deren wir uns jetzt bedienen, gebildet wurde, wurden jene nicht einmal genhnet, und die partiellen Versuche, welche man gemacht hat, um der alten, für ihre Zeit vortrefflichen Nomenclatur Zahlenverhältnisse einzuimpfen, z. B. Protoxyd, Deutoxyd, sind zu wenig mit dem Uebrigen in Uebereinstimmung gewesen, als dass sie das Bürgerrecht hätten erreichen können. Man kann mit allem Grunde sagen, dass es ein Glück sein würde, wenn wir eine auf Atomzahlen gegründete Nomenclatur für die unorganische

^{*)} Praesidi et Adjunctis praesidii Acad. Naturae Curios. Leopoldino-Carolinae S. D. Dr. L. S. C. Schweigger. Aug. 1842. Halae in Libr. Antoniana.

[&]quot;) Réforme de la Nomenclature chimique par C. J. Botet. Liège, chez A. Jeanchomme.

Chemie hätten, aber dass, da wir sie nicht haben, die Einführung einer gänzlich neuen eine grosse Verwirrung in der chemischen Sprache eine oder einige Generationen lang herbeiführen würde. Dieselbe kann nur bei einem gänzlichen Umguss aller Begriffe, in einer Wissenschaft eingeführt werden, wodurch auch die Einführung der Guyton-Morveau'schen Nomenclatur möglich wurde. Inzwischen kann das Bedürfniss einer anderen nicht in Abrede gestellt werden. Einfachheit und Wohlklang erleichtern sehr die Einführung neuer Benennungen, und keine Consequenz würde, bei Mangel dieser Eigenschaften, ihr Eingang verschaffen können. Unglücklicherweise hat Boset die Consequenz als Hauptsache, und Einfachheit und Wohlklang als unbedeutendere Nebensachen betrachtet. Die Principien sind vortrefflich, aber die Anwendung derselben ist missglückt. Es ist also zwecklos, hier in das Einzelne einzugehen. Namen, wie Bromhydrècdas phosphydrèpe (PH4Br), Carbèdas hydramidèbe (NH3C), Chloplombédas édoxplombe (PbEl + 3Pb) zeugen nicht von einer natürlichen Anlage, wohllautende Beneunungen zu wählen. Die schweslige Säure heisst Acide sulsebe und die Schwefelsäure Acide sulfébe, der ganze Unterschied liegt nur in der Richtung des Accents nach links oder rechts.

Metalloide und Balmain') bereitet Sauerstoffgas auf die deren wechsel-Weise, dass er 3 Theile zweisach chromsaures Kaliseitige Verbindungen. mit 4 Th. concentrirter Schwefelsäure vermischt

Neue Bereitungsmethode des Sauerstoffgases.

^{&#}x27;) Phil. Mag. XXI, 42.

and das Gemenge in einer Retorte erhitzt. Es gibt durch gelindes Erwärmen reines Sauerstoffges in solcher Menge, dass dasselbe nur å so viel kostet, wie dieselbe Sauerstoffquantität kosten würde, wenn man sie aus chlorsaurem Kalibereitet. 1 Atom KCr² gibt 3 Atome freien Sauerstoff und lässt KS + CrS³ zurück. Aus diesem Rückstande kann mit Leichtigkeit eine neue Quantität Bichromat hereitet werden.

Bekanntlich scheint der Wasserstoff als brenn- Wasserstoff. berer Körper dem positiven Ende der elektroche- Stelle desselber in der mischen Reihe um so viel näher zu stehen, als elektrochemidessen Oxyd, das Wasser, unter den Oxyden schen Reihe. sieht. Buff *) hat darzulegen gesucht, dass der Wasserstoff seinen Platz dem positiven Ende näber habe, als selbst das Zink. Er machte zwei sehmale Zinkstreisen von einerlei Zinkblech und von gleicher Grösse und fand, dass dieselben in ausgekochtem Wasser kein Merkmahl von einem elektrischen Strom gaben, als sie mit einem sehr empfindlichen elektro - magnetischen Multiplicator verbunden wurden. Darauf verband er diese Zinkstreisen mit den Polen einer bydroëlektrischen Säule, so dass Wasser zersetzt wurde, und unterbrach, nachdem dies eine Weile fortgedauert hatte, die Gemeinschaft mit der Säule und setzte die Streisen wieder in Verbindung mit dem Multiplicator, wodurch ein Strom entstand, in welchem der Zinkstreisen, welcher Wasserstoffgas entwickelt hatte, positiv elektrisch wurde. Buff erklärt diesen Versuch

^{*)} Ann. d. Ch. u. Pharm. XLI, 136.

so, dass der Wasserstoff, welcher auf dem Zink zurückgeblieben wäre, die Ursache dieses Stroms gewesen sei, und dass dies, da der andere aus demselben Zink verfertigte Streisen negativ wurde, ausweise, dass der Wasserstoff elektroposiver sei als Zink. Wiewohl es wahrscheinlich ist, dass der Schluss in Rücksicht auf die Elektropositivität des Wasserstoffs seine Richtigkeit hat, so folgt dies jedoch nicht klar aus dem Beweise; denn wir wissen, dass Metalle, welche in der hydroelektrischen Säule eine Zeitlang dem elektrischen Strom ausgesetzt gewesen sind, kürzere Zeit den elektrischen Zustand, welchen sie darin empfangen haben, auch nach dem Abtrocknen behalten, so dass z. B. Silber positiv elektrisch gegen Zink werden kann. Aber wenn man auf einer anderen Seite Versuche hat, welche ausweisen, dass ein Metall, wenn man es trocken dem Sauerstoffgas ausgesetzt hat, wirklich Merkmahle von dadurch verändertem elektrischen Contact-Einfluss zeigen kann, so würde in dem angeführten Versuche immer einiger Beweis liegen, wenn man auch nicht sagen könnte, dass der Zinkstreisen, welcher sich bei dem Versuche oxydirte, dadurch um so viel schwächer elektropositiv geworden sei, dass das Resultat davon hergeleitet werden könnte.

Atomgewicht des Wasserstoffs.

Nachdem Dumas die gerade Theilbarkeit der Atomgewichte durch das Aequivalentgewicht des Wasserstoffs wiederum zur Sprache gebracht hatte, wurde es natürlicherweise eine von den Aufgaben, sorgfältig zu beweisen, dass das Atomgewicht des Sauerstoffs gerade 8 Mal so gross sei, wie das Aequivalentgewicht des Wasserstoffs. Nach Du-

eng's und meinen Versuchen verhalten sie sich 1,00 : 8,01. Dumas ') hat daher eine neue stimmung der Zusammensetzung des Wassers genommen und dadurch beweisen wollen, dass relatives Gewicht = 1:8, und dass also das uivalentgewicht des Wasserstoffs = 12,5 sei. te Versuche sind, wie es scheinen will, mit ser Sorgsalt angestellt, und die Analyse des sers ist 19 Mal wiederholt worden. Im Ganhat er seine Versuche nach demselben Prinngestellt, wie Dulong und ich, nämlich Reduction von gewogenem Kupferoxyd mit-Wasserstoffgas und nachheriges Wägen des rs und des Wassers. Er hat ferner seine che in grossem Maasstabe ausgeführt, so bei einem Versuche 70 Grammen Wasrvorbrachte. Die Versuche sind noch nicht Einzelheiten beschrieben worden. Aus gemeinen Beschreibung erfährt man, dass sserstoffgas zuerst über festes Kalihydrat rauf zur völligen Trocknung theils über rirte Schwefelsäure, die von Bimsteineingesogen war, theils über wasserfreie rsäure, die als Pulver mit kleinen Bimken gemengt war, geleitet wurde. Das welches die Schwefelsäure enthielt, war o abgekühlt.

Gewichtsresultate sind nach dem Acquivicht des Wasserstoffs in zwei Reihen eh aufgestellt, nämlich 1) so wie sie die ergaben, und 2) corrigirt für die Luft

f. pr. Chem. XXVI, 449.

in der Schweselsäure. Das Bruttogewicht für das Aequivalent des Wasserstoffs ist im Mittel = 12,533, im Maximum =12,575 und im Minimum =12,481. Der Grund zu einer Correction für die Luft in der Schwefelsäure ist aus dem über die Versuche Mitgetheilten gerade nicht klar einzuseben; aber nach gemachter Correction fiel das Aequivalentgewicht des Wasserstoffs zu 12,515, im Maximum zu 12,562 und im Minimum zu 12,472 aus. Dagegen vermisst man eine andere Correction, die bei der Auffangung des Wassers in flüssiger Form nicht hätte bei Seite gesetzt werden sollen, nämlich für die atmosphärische Luft, welche von dem Wasser selbst eingesogen wurde, als sie getrocknet nach beendigtem Versuche zur Entfernung des in dem Ballon zurückgebliebenen Wasserstoffgases längere Zeit durch denselben getrieben wurde, und deren Gewicht, wie gering es auch ist, bedeutenden Einfluss auf das Aequivalentgewicht des Wasserstoffs hat, weil wenn das Gewicht des Sauerstoffs durch Wägung des Kupfers bestimmt wird, das Gewicht der Lust auf den Wasserstoff fällt. -So wie es jetzt steht, verhält sich das Aequivalentgewicht des Wasserstoffs zu dem Atomgewicht des Sauerstoffs = 1:7,9912. Was wissen wir nun daraus, ob das Acquivalentgewicht des Wasserstoffs ein gerades Submultiplum von dem des Sauerstoffs ist oder nicht? Natürlicherweise nichts; denn der Annahme, dass es sich in der That so verhalten müsse, mangelt jede Stütze, da andere` Versuche ausweisen, dass dies kein allgemeines Verhältniss sein kann, und da es eben so wahrscheinlich ist, dass die Atomgewichte fast gerade Multipla sein können, als dass sie es vollkommen sind. Die Hauptfrage ist also unentschieden, und unsere Kenntniss von dem Atomgewicht des Wasserstoffs bleibt, wie bisher und vielleicht für immer eine so nahe Approximation zu der richtigen Zahl, wie sie es möglicherweise werden kann, wobei es für die Wissenschaft ganz gleichgültig ist, ob es zu 6,24, 6,25 oder zu 6,255 angenommen wird, indem die Abweichungen zwischen diesen geringer sind, als unsere Beobachtungsfehler gewöhnlich sein können.

Dumas legt einen grossen Werth darauf, dass seine Versuche in grossem Maasstabe angestellt worden sind. Hat man sichere und empfindliche Wagen und richtige Gewichte, so ersetzt die Empfindlichkeit der Wage die Quantität des Gewogenen. So grosse Anstalten, wie Dumas angewandt hat, sind immer Féhlern ausgesetzt in Folge einer Menge von fremden Einflüssen, welche schwierig vollkommen zu vermeiden sind. Wer gewohnt ist sehr genaue Versuche anzustellen, hat sicher hierüber dieselbe Erfahrung gemacht, wie ich in dieser Bezie-Besonders ereignet es sich bei diesen Versuchen, dass man ein lusthaltiges Wasser wägt und dadurch das Atomgewicht des Wasserstoffs zu hoch erhält, was nicht stattfindet, wenn man die Versuche im geringeren Maasstabe ausführt, bei denen die ganze Wasserquantität von dem Chlorcalcium eingesogen wird, so dass dasselbe in fester Form anschiesst und also keine Luft aufnimmt. Dieses wurde bei Dulong's und meinen Versuchen beobachtet.

Dass Dumas seine Resultate für richtiger

hält als die unsrigen, mag ihm Niemand verdenken. Dass er dabei nicht das Mittelresultat wählt,
was er erhalten zu haben glaubt, sondern dass
er dasselbe zu einem geraden Submultiplum von
dem Atomgewicht des Sauerstoffs abkürzt, ist die
Folge einer vorgesassten Meinung, die er sich
durchzusetzen vorgenommen hat, was nicht eher
hätte geschehen sollen, als bis diese Meinung
allgemeine Bestätigung erhalten hätte.

Dumas hat sich in der kurzen Mittheilung seiner Versuche sehr bei Dulong's und meinen Versuchen aufgehalten, von denen er glaubt, dass sie in einem zu kleinen Maasstabe angestellt wor--den seien, dass ihrer Ausführung die gehörige Genauigkeit in Rücksicht auf die Reinheit der Materialien und auch auf die Länge des Rohrs im Trocknungsapparate mangele, und dass die Berechnung fehlerhaft sei wegen Vernachlässigung der gehörigen Correctionen, welche, wenn man sie anwende, unser Resultat sehr von dem seinigen entfernen würde. Es möchte jedoch nicht erforderlich sein, irgend Etwas zur Vertheidigung der einfachen Versuche anzuführen, und noch weniger zu Dulong's tiefen Einsichten und geübtem Vermögen, chemisch-physikalische Phänomene mathematisch zu berechnen. Es ist einmal bei Dumas zum Gebrauch geworden, dass man entweder seine Ansichten theilen oder sich seinem Unwillen und Missbilligung in seinen Schriften aussetzen soll. Das erstere ist mir in vielen Fällen nicht möglich und das letztere zu ertragen wird mir nicht schwer. Die Zukunft wird uns unpartheiisch beurtheilen.

Erdmann und Marchand*) haben Dumas's Versuche, gleichwie die Analyse der Kohlensäure, eilig wiederholt und bestätigt. Sie haben 8 Analysen angestellt und als Aequivalentgewicht des Wasserstoffs im Maximum 12,585 und im Minimum 12,487 gefunden. Die Mittelzahl von allen 8 Analysen ist = 12,52. Im Uebrigen theilen sie Dumas's Ansicht, dass die richtige Zahl 12,5 sei. Ihre Versuche scheinen in demselben grossen Maasstabe angestellt worden zu sein, wie die von Dumas.

Schönbein **) hat gezeigt, dass mit Wasser- Vermuthetes stoffgas gesättigtes und durch eine Membran von gewöhnlichem Wasser getrenntes Wasser mittelst Platinstreifen, die man in jede Wasserportion einsetzt und dann unter sich verbindet, einen elektrischen Strom gibt, in welchem das Platin in dem wasserstoffgashaltigen Wasser positiv elektrisch ist. Der Wasserstoffgasgehalt in dem Wasser veranlasst keinen élektrischen Strom, wenn nicht das Metall, was eingesetzt wird, Platin ist. Daraus zieht Schönbein den Schluss, dass dieser Strom dadurch entstehe, dass das Platin eine Vereinigung des Wasserstoffs mit dem Wasser zu Wasserstoffsuboxyd bewirke. Ausser der Hypothese ist im Uebrigen kein Phänomen vorhanden, welches dieser Annahme die geringste Wahrscheinlichkeit gibt.

Französische Schriftsteller haben in den letzteren Zeiten angefangen, die Salpetersäure Acide azotique und das Stickoxyd Oxide azotique

Wasserstoffsuboxyd.

Stickstoff. Säure des. selben.

⁾ Journ. f. pr. Chem. XXVI, 461.

[&]quot;) Poggend. Ann. LVI, 135.

nennen, anstatt mit den alten Namen Acide nitrique und Oxide nitrique. Darin liegt allerdings eine gewisse Consequenz, seitdem man den Stickstoff in der französischen Nomenclatur Azote nennt. Dieser Name ist abgeleitet; worden von a privativum und ξωη das Leben, und er gründet sich auf die Eigenschaft des Stickgases das Leben der Thiere nicht unterhalten zu können, wenn es ohne Einmengung von Sauerstoff eingeathmet wird *). Diese Eigenschaft gehört, mit Ausnahme des Sauerstoffgases, allen Gasen an. Der Grund zu dem Namen ist also nicht gut gewählt, und dies um so viel weniger, da der Stickstoff ein hauptsächlicher Bestandtheil aller thierischer Körper ist. Wenn dann eine Veränderung erforderlich wird und man entweder Azote oder Acidé nitrique aufgeben muss, so scheint doch mehr Grund vorhanden zu sein, den Namen fallen zu lassen, welcher einen falschen Grund hat, und den zu behalten, welcher eine Wahrheit einschliesst, denn Acide nitrique ist die Säure des Nitrums (Salpeters). Dazu kommt noch, dass das Wort Nitrogene bereits bekannt und häusig gebraucht worden ist, dass dessen Ableitung und Endigung consequent ist mit Oxigène und Hydrogene, und dass es eine Wahrheit enthält, indem es das Radical in der Säure des Salpeters ist. Ausserdem ist es in der englischen chemischen

^{*)} Ein Versuch, Azot als zusammengesetzt zu betrachten aus a, dem Anfangs-Buchstaben des lateinischen, griechischen und hebräischen Alphabets, und aus z, w und th, den letzten Buchstaben der angeführten Alphabete, kann nur als eine kuriose Erfindung betrachtet werden, denn die richtige Ableitung ist von Anfang her bekannt.

Nomenclatur angenommen werden. Es ist also kein Grund vorhanden, die weniger gut überlegte französische Nomenclatur-Veränderung in der lateinischen pharmaceutischen Nomenclatur nachzuahmen, und, anstatt Acidum nitricum, Acidum azoticum zu sagen.

Millon ') hat verschiedene Versuche über das Lösungs-Vermögen der Salpetersäure für Metalleangestellt, und er ist dadurch zu dem Resultat gekommen, dass eine von salpetriger Säure vollkommen freie Salpetersäure bei der Lufttemperatur ein sehr geringes Lösungsvermögen besitzt, auch für solche Metalle, die bekanntlich mit der grössten Hestigkeit davon ausgelöst werden, was ther darin seinen Grund hat, dass die Salpetersiere, so wie sie gewöhnlich vorkommt, salpetrige Säure enthält, auch wenn sie vollkommen firblos ist. Hat man die Salpetersäure durch Kochen von jeder Spur salpetriger Säure befreit, und giesst man sie dann auf ein Metall, welches nicht davon aufgelöst wird, so beginnt die Lösang sofort, wenn man ein wenig von einem salpetrigsauren Salz zusetzt. Millon macht sich darüber die Vorstellung, dass die salpetrige Säure das eigentliche Oxydationsmittel sei und dass unter Entwicklung von Stickoxyd ein salpetrigsaures Salz gebildet werde. Dieses Stickoxyd oxydize sich auf Kosten der Salpetersäure zu salpetriger Säure, und die Salpetersäure treibe die salpetrige Säure aus dem neugebildeten Salze, und auf diese Weise bleibe die salpetrige Säure immer **binre**ichend vorhanden, bis entweder die Salpe-

^{*)} Ann. d. Chem. u. Pharm. XLIV, 109.

tersäure gesättigt oder bis das Metall aufgelöst worden ist.

Diese Erklärung des Vorganges ist jedoch schwerlich die richtige. Der Stickstoff hält die drei Atome Sauerstoff in der salpetrigen Säure mit grösserer Kraft gebunden, als die darüber hinzukommenden 2 Atome Sauerstoff, welche die salpetrige Säure in Salpetersäure verwandeln, denn im entgegengesetzten Falle würde das Stickoxyd nicht die Salpetersäure zu salpetriger Säure re-Hängt man in kalter reiner Salpetersäure ein Stück Silber auf und betrachtet dabei aufmerksam die Flüssigkeit, so sieht man, dass von dem Silber ab Streisen von einer concentriteren Flüssigkeit zu Boden sinken, was eine lange Weile fortdauern kann, wenn man verhindert, dass sich die Flüssigkeit erhitzt. Dabei entwickelt sich kein Gas, sondern die zersetzte Säure verwandelt sich in salpetrige Säure, die sich in der Flüssigkeit auslöst, bis auf einmal eine heftige Gasentwickelung ausbricht, und das Metall unter Gasentwickelung aufgelöst wird. Nachdem die Flüssigkeit eine gewisse Quantität salpetriger Säure eingemengt erhalten hat, geschieht die Oxydation des Metalls hauptsächlich auf Kosten der salpetrigen Säure, ungeschtet das Vereinigungsstreben zwischen Stickstoff und Sauerstoff in derselben grösser ist, ganz aus demselben Grunde, aus welchem in einem Gemeuge von Schwefelsäure, Zink und Wasser das letztere zersetzt wird, wiewohl das Vereinigungsstreben des Wasserstoffs zum Sauerstoff grösser, wie das des Schwefels ist.

Millon führt im Uebrigen als Prüsung der

Salpetersäure auf salpetrige Säure an, dass sie, wenn sie von letzterer frei ist, in der Kälte nicht Jod aus Jodüren oder Schwefel aus Sulshydraten fillt, dass sie ferner Eisenoxydulsalzen keine braune und der Lösung von Cyaneisenkalium keine grüne Farbe ertheilt, dass sie nicht die blaue Farbe des löslichen Indigblau's zerstört und dass sie nicht das bekannte Farbenspiel mit dem gelben Farbstoff der Galle hervorbringt, alles Reaclionen, die auch durch sehr kleine Einmengungen von salpetriger Säure hervorgerufen werden.

Millon hat bestimmte Verbindungen der Salpetersäure mit 1, 2, 4 und 41 Atom Wasser (die letzte = Nº4 H9) hervorgebracht; aber die Einzelbeiten dieser Versuche sind noch nicht mitgetheilt worden.

Ich führte im vorigen Jahresberichte, S. 54, Schwefel. an, dass Scheerer und Marchand den Er-Erstarrungsstarrungspunkt des Schwefels bei + 1110,5 ge-Marchand*) ist auf diesen funden hätten. Gegenstand noch einmal zurückgekommen und hat gefunden, dass das Thermometer in Schwefel, welcher erstarrt, auf + 111,05 fällt, dann cine gute Weile so stehen bleibt und darauf rasch ansängt zu steigen bis + 1130. Rührt man mit dem Thermometer in der Masse, nachdem es darin bis + 1110,5 gefallen ist, so steigt es bis + 1130 und bleibt auf diesem Punkte, bis sich die Masse so verdickt hat, dass sie nicht mehr umgerührt werden kann, und dann fängt es wieder an zu sellen. Dieser Schmelzpunkt ist also der richtige. Es scheint klar zu sein, dass die abweichenden

^{&#}x27;) Journ. f. pr. Chem. XXV, 395.

Thermometer-Angaben mit den ungleichen Schmelzpunkten von Sa und Sß im Zusammenhang stehen, von denen S\beta einen niedrigeren Schmelzpunkt zu haben scheint, aber es glückte Marchand nicht, in diesem Falle eine entscheidende Bestimmung zu erhalten.

Tension der

Seitdem Dumas den Gebrauch von concen-Schweselsäure-trirter Schweselsäure zum Trocknen der Gase bei genauen chemischen Versuchen eingeführt hat, ist die Frage entstanden, ob nicht die Tension der Schweselsäure dabei einen Einfluss ausüben könne (Jahresb. 1842, S. 68.). Baron Wrede leitete über Sehweselsäure atmosphärische Lust und liess dieselbe dann durch Chlorbarium strömen, wodurch ein geringer Niederschlag entstand, von dem ich mich zu überzeugen Gelegenheit gehabt habe, dass er schwefelsaurer Baryt ist. A. Vogel *) hat denselben Versuch mit einem gleichen Resultate angestellt. Der Niederschlag, ist allerdings, wenn die Schwefelsäure + 150 hat, nicht gross, aber er weist in diesem Falle aus, dass diese Säure bei genauen Versuchen nicht als Trocknungsmittel angewandt werden muss. Vogel brachte concentrirte Schwefelsäure auf einem Teller unter eine Glocke und darüber, ½ Zoll von der Fläche der Säure entfernt, eine dünne Schicht von Chlorbarium, welches vollkommen rein war. Nach fünstägigem Stehen wurde das Chlorbarium in Wasser aufgelöst, wobei es 1,011 Gran schweselsaurer Baryterde zurückliess.

^{&#}x27;) Journ. f. pr. Chem. XXVII, 368.

Fordos und Gelis ') haben eine neue Säure Neue Säure des Schwefels von ungewöhnlicher Zusammen-des Schwefels. setzung entdeckt. Löst man 2 Atomgewichte unterschwesligsauren Natrons = NaS in Wasser auf and setzt ein Aequivalentgewicht Jod hinzu, was ein wenig mehr als das halbe Gewicht des krystallisirten Salzes beträgt, so löst sich das Jod auf und man erhält eine wasserklare neutrale Flüssigkeit, die 1 Atom Jodnatrium und 1 Atom von einem Salz aufgelöst enthält, welches aus 1 Atom Natron, 4 Atomen Schwefel und 5 Atomen Sauerstoff zusammengesetzt ist. Die beiden Atome der unterschwefligen Säure haben sich nämlich mit dem Sauerstoff vereinigt, den das Jod aus dem einen Natronatom abgeschieden hat, und haben damit cine Säure gebildet, die aus 4 Atomen Schwefel and 5 Atomen Sauerstoff besteht. Sie haben sie Acide hyposulfurique bisulfuré genannt. Man erhält diese Säure am besten auf folgende Weise: Man bereitet unterschwestigsaure Baryterde dadurch, dass man eine concentrirte Lösung von unterschwesligsaurem Natron mit einer starken Lösung von essigsaurer Baryterde fällt, und den Nicderschlag mit etwas verdünntem Alkohol abwäscht. Dann rührt man ihn mit Wasser zu einem Brei an und setzt Jod in kleinen Portionen zu, wodurch die Auflösung der Masse rasch bewirkt wird in Folge der Bildung von Jodbarium und dem Salz der neuen Säure, welches ebenfalls in Wasser löslich ist. Aber allmälig nimmt die Quantität des letzteren so zu, dass dasselbe anfängt

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. VI, 484.

sich abzuscheiden, anfangs in Flocken und hernach erstarrt die ganze Masse. Dann setzt man starken Alkohol hinzu, worin sich das Jodbarium und der Ueberschuss von Jod auflöst, mit Zurücklassung des Baryterdesalzes in Gestalt eines weissen krystallinischen Pulvers, welches mit Alkohol gut ausgewaschen und getrocknet wird. Es enthält 2 Atome Wasser und sein Atomgewicht ist 2486,54. Dieses Gewicht wird danu mit 1 Atomgewicht wasserhaltiger Schwefelsäure, die vorher mit 4 Theilen Wasser verdünnt und wieder erkaltet ist, vermischt. Man giesst diese Säure nur in kleinen Portionen auf das Salz, welches sich durch die Zersetzung erhitzt, was leicht so weit gehen könnte, dass die Säure durch die Hitze zersetzt würde. Der abgesetzte schwefelsaure Baryt wird abfiltrirt und die Flüssigkeit im luftleeren Raume über Schwefelsäure verdunstet, wodurch die Säure bedeutend concentrirt erhalten werden kann. Sie ist farblos, geruchlos, schmeckt scharf sauer, bleibt flüssig wie Unterschwefelsäure und hat ungefähr dieselbe Beständigkeit wie diese. Sie zersetzt sich nicht durch Kochen, wenn sie verdünnt ist, aber dies geschieht bei einer gewissen Concentration, und dann fällt Schwefel nieder, während in der Flüssigkeit Schwefelsäure gebildet wird. Sie verändert sich nicht durch Schweselsäure und Salzsäure, aber Salpetersäure zersetzt sie mit Abscheidung von Schwefel. Sie bildet lösliche Salze mit den meisten Basen, z. B. mit den Oxyden von Zink, Eisen, Kupfer, Blei u. s. w., aber sie fällt Zinnchlorür und Quecksilberchlorid mit weisser Farbe; sie fällt auch die Salze von Quecksilberoxydul

und Silberoxyd, aber die Niederschläge schwärzen sich bald.

Es zeigt sich also, dass der Schwefel dieselbe Eigenschaft hat, wie der Kohlenstoff, Säuren zu bilden, die auf jedes Atom mehr als 2 Atome Radical enthalten. Die Säuren des Schwefels dürsten also in 4 Abtheilungen zu bringen sein, nämlich 1. Schwefelsäuren, welche 1 Atom Radical enthalten, und welche wir Monothionsäuren nennen können; dahin gehören die schweflige Saure = S und die Schwefelsaure = S; 2. Sanren die 2 Atome Radical enthalten, die Dithionsäuren, wozu die unterschweslige Säure = \$ und die Unterschwefelsäure = \hat{S} gehört; 3. die Säure mit 3 Atomen Radical, die Trithionsäure, nämlich Langlois's neue Säure = S³O⁵ (Jahresb. 1843, S. 59), und endlich 4. die Tetrathionsäure = S4O5, welche die hier angeführte Säure ist. Es ist sehr wahrscheinlich, dass der Schwefel in diesen Kl ssen in verschiedenem allotropischen Zustande enthalten ist.

Chevet ') hat angegeben, dass Schweselchlo-schweselchlorid = SCl, wenn man es beim Zutritt des Sonrid mit Kohlenwasserstoff.

neulichts einem langsamen Strom von Elaylgas
(CH2) aussetzt, anfänglich Dämpse von Elaylchlorür hervorbringt. Wird dann das Chlorid langsam erwärmt, so verwandelt sich seine gelbe Farbe
in eine rothe, es wird zähe und riecht dann stark
und anhaltend nach einem Gemenge von Brombeeren und Himbeeren. Es schmeckt ansangs
süsslich und dann stechend. Nach 24 Stunden
setzt es braune nadelförmige Krystalle ab, die

^{&#}x27;) Silliman's Amer. Journ. XLII, 71.

unlöslich sind in Wasser, Alkohol und in Aether; aber der Alkohol zieht ein wenig von einem rothen ölartigen Liquidum aus, welches nach der Abdunstung des Alkohols zurückbleibt. Die Krystalle bleiben dann bell chocoladebraun zurück, aber sie werden auf Papier farblos, welches ein sehr flüchtiges Oel einsaugt. Diese Krystalle lassen sich leicht entzünden und breunen mit leuchtender Flamme und dem Geruch nach schwefliger Säure. Schwefelsäure verändert sie nicht, aber kaustisches Kali färbt, sich durch sie gelb, und lässt einen gelben, festen aber klebenden Rückstand übrig, und sowohl dieser als auch die Lösung riechen nach Gurken.

Das rothe Liquidum, aus dem sich die Rrystalle abgesetzt haben, theilt sich in Wasser in eine Portion, die auf demselben schwimmt, und in eine andere, die darin untersinkt. Von Alkohol wird es etwas aufgelöst, und aus der Lösung schlägt Wasser ein weinbeerrothes Pulver nieder. Nach der Verdunstung bleibt ein rothes Liquidum zurück, welches unverändert aussieht. Erhitzt man das rothe Liquidum in einem Destillationsgefässe, so erhält man ein gelbliches, flüchtiges ölähnliches Destillat, welches einen anhaltenden, scharfen und stechenden Geruch besitzt.

Das Schweselchlorid gibt mit Petroleum und mit gereinigtem Terpenthinöl unter hestiger wechselseitiger Einwirkung, bei der sich Salzsäure entwickelt, eine zähe schwarze Masse und ausserdem wird ein rothbraunes Liquidum erhalten, welches von beiden deutlich eine ungleiche Natur hat.

Die Umstände haben es nicht gestattet, diese

Verinderungen des Schweselehlorids durch Kohlenwasserstoffe weiter zu ersorséhen. Es muss bemerkt werden, dass das, was der Versasser hier Bichloruret of Sulphur nennt, jedoch nicht SCl gewesen zu sein scheint, sondern die Verbindung SCl+SCl, zwischen welchen er wahrscheinlich nicht den Unterschied gekannt hat.

Ueber die unterphosphorige Säure hat A. Phosphor. Wartz') eine Untersuchung mitgetheilt. Diese Unterphosphorige Säure Wurde nach der von H. Rose angegebenen Methode bereitet, nämlich aus dem Bleioxydsalz durch Schwefelwasserstoff. Die Lösung verändert sich nicht in der Luft, auch nicht im Sauerstoffgas, wenn sie nicht concentrirt ist. Sie kann im Wasserbade bis zu einem gewissen Grade verdunstet werden, aber diese Verdunstung muss, wenn sie anfängt einen schwachen Geruch nach Phosphorwasserstoff auszustossen, im luftleeren Raume über Schwefelsäure fortgesetzt werden.

Folgende Bereicherungen unserer Kenntnisse von dieser Säure mögen angeführt werden. Concentrirte Schweselsäure wird durch sie beim gelinden Erwärmen auf die Weise zersetzt, dass sich schweslige Säure entwickelt und Schwesel niederfällt. Bleisuperoxyd verwandelt sich, wenn man es in kleinen Portionen in concentrirte unterphosphorige Säure schüttet, in phosphorigsaures Bleioxyd, in welches sich, wenn man das Einschütten sortsetzt, das Ganze verwandelt; ans 2 Atomen Pb und 1 Atom P entsteht 1 Atom Pb²P.

Erhitzt man sie mit einer Lösung von schwefelsiurem Kupferoxyd, so schlägt sich unter Ent-

^{*)} Ann. d. Ch. u. Pharm. XLIII, 318.

wickelung von Wasserstoffgas metallisches Kupfer nieder. Aus neutralen Silbersalzen schlägt sich das Metall ohne Entwickelung von Wasserstoffgas nieder.

Die Auslösungen ihrer Salze oxydiren sich langsam an der Lust, und dabei bildet sich phosphorsäure.

Wurtz hat mehrere von den Salzen dieser Säure analysirt, wie ich bei den Salzen anführen werde. Sie sättigt bekanntlich f Atom Basis, aber diese Salze nehmen immer Wasser auf, und wenn dieses Wasser mehr als 2 Atome beträgt, so kann der Ueberschuss durch gelinde Wärme ausgetrieben werden, aber die 2 Atome können nicht abgeschieden werden, sondern wenn die Temperatur zuletzt einen gewissen Grad erreicht, so entsteht Phosphorsäure auf Kosten des Sauerstoffs von dem Wasser, unter Entwickelung von Phosphorwasserstoffgas.

Dieses bereits bekannte Verhalten der unterphosphorigsauren Salze hat Wurtz zu einer anderen Ansicht über die Zusammensetzung dieser Säure veranlasst, die seiner Meinung nach nicht P sein könne, sondern eine Säure mit zusammengesetztem Radical = PH² sei, und aus diesem und 3 Atomen Sauerstoff bestehe = P²H⁴+30.

Dass diese neue Ansicht unrichtig ist, werden wir aus dem erkennen, was ich über die Schwesclverbindungen des Phosphors ansühren werde. Ausserdem liegt P so vollkommen innerhalb der Oxydationsreihe des Phosphors, dass sich dessen Existenz a priori voraussehen lässt. Es ist sehr wahrscheinlich, dass es in Zukunst glücken

wird, die Salze dieser Säure auf trocknem Wege, also wasserfrei hervorzubringen. Dass sie, nachdem sie sich einmal mit Wasser vereinigt haben, eine Portion von demselben mit solcher Kraft sesthalten, dass sie es nicht eher als in einer Temperatur verlieren, in welcher sich ein Theil des Phosphors auf Kosten desselben in Phosphorsäure verwandelt, und ein anderer Theil mit Wasserstoff zu Phosphorwasserstoff zusammentritt, ist nichts Ungewöhnliches. In den phosphorsauren Salzen wird 1 Atom Wasser mit einer Kraft gebunden gehalten, dass es erst beim Glühen weggeht. Das gelinde erhitzte phosphorsaure Salz enthält auf 1 Acquivalent Phosphor 2 Atome Basis und 1 Atom Wasser, das unterphosphorigsture Salz dagegen 1 Atom Basis und 2 Atome Wasser, in beiden Fällen 3 Atome, welches eine Folge der mit dem Stickstoff gemeinschaftlichen Eigenschaft des Phosphors zu sein scheint, dass sich mit 1 Aequivalent vorzugsweise 3 Aequivalente oder Atome elektropositiverer Körper vereinigen, wodurch sich also die neue Theorie über die Natur dieser Säure durchaus nicht als ein Bedärfniss herausstellt.

Wenn Phosphor mit einer einigermaassen gro-Phosphoroxyd. seen Oberstäche in wassersreier Lust gelassen wird, in welcher sich der weggenommene Sauerstoff allmälig ersetzen kann, so oxydirt er sich, wie ich gesunden habe, allmälig auf Kosten der Lust, aber ohne zu rauchen und ohne phosphorige Säure zu bilden, wie in seuchter Lust. Er verwandelt sich dabei in eine braune Masse, welche phorphorsaures Phosphoroxyd ist, und welche durch Wasser zersetzt wird, wie schon Leverrier von der

Verbindung gezeigt hat, die sich bildet, wenn man eine Lösung des Phosphors in Phosphorchlorür der Lust aussetzt.

Nach rascher und in grösserer Menge wird diese Verbindung erhalten, wenn man flüssigen Schwefelphosphor in eine Flasche giesst, die trockne Lust enthält, und welche man mit einem Kork verschliesst, der mittelst eines kurzen Chlorcalciumsrohrs einen Luftweehsel gestattet, ohne Feuchtigkeit durchzulassen. Die Innenseite der Flasche bekleidet sich dann mit einer braunen zähen Masse, die sich fortwährend vermehrt. Nach Verlauf einer Woche füllt man die Flasche mit Wasser an, worin sich die braune Masse zu einer schön gelben Milch auflöst, die man mit einem Heber abnimmt, so dass nichts von dem noch übrig gebliebenen Schweselphosphor mitsolgt. Darauf wird die Flüssigkeit bis zu + 80° erwärmt, wodurch sie sich klärt, unter Absatz eines schön gelben Phosphoroxydhydrats, welches keinen Schwefel enthält, und welches dann gewaschen und in der Lust getrocknet wird. Diese Bereitungs-Methode des Phosphoroxyds ist ohne Zweifel die leichteste und am wenigsten kostbare.

Verbindungen mit Schwefel.

Ich habe eine Untersuchung über die Verbindes Phosphors dungen des Phosphors mit Schwefel angestellt *), welche bisher fast noch unbekannt waren.

> Die allgemeinen Resultate dieser Untersuchung sind folgende: Schwefel und Phosphor vereinigen sich in denselben Verhältnissen, wie Saucrstoff und Phosphor. Jedem bekannten Oxydationsgrade entspricht eine atomistisch gleich zusammenge-

^{*)} K. Vet. Akad. Handl. 1842, p. 37.

setzte Schweselverbindung. Die, welche der unterphosphorigen Säure, der phosphorigen Säure und der Phosphorsäure entsprechen, sind Sulfide, welche ein gleiches Atomverhältniss von Basis sättigen, so dass 1 unterphosphoriges Sulfid 1 Atom Schweselbasis ausnimmt, aber phosphoriges Sulfid und Phosphorsulfid sättigen 2 Atome.

So lange Phosphor und Schwesel keiner höheren Temperatur als + 100° ausgesetzt, werden,
entsteht weder phosphoriges Sulfid noch Phosphorsulfid, sondern, je nach der ungleichen Quantität von Phosphor, Phosphorsulfuret, unterphosphoriges Sulfid, oder ein Supersulfuretum des
Phosphors, welches beim Erkalten aus einer Mutterlauge, die unterphosphoriges Sulfid ist, auskrystallisirt.

Erhitzt man aber Schwefel und Phosphor zusummen über + 1000, bis zu welchem Grade habe ich jedoch nicht ausmitteln können, so verbrennt der Phosphor auf Kosten des Schwefels, wenn dieser hinreicht, zu Phosphorsulfid, und da sie sich, wenn das Feuer-Phänomen stattfindet, im geschmolzenen Zustande befinden und das Product auch flüchtig ist, so entsteht eine - schr gewaltsame Explosion, begleitet von einem intensiven Lichtphänomen, und gefahrvoll sowohl als Explosion im Allgemeinen, als auch wegen der Verletzungen, die durch das Feuer enstehen Hieraus erklären sich also die Explosionen, die beim Zusammenschmelzen von Phosphor and Schwesel stattsinden, gegen welche chemiche Schriststeller warnen, aber deren Grund man nicht richtig eingesehen hatte.

Das Phosphorsulfuret und das unterphospho-

rige Sulfid können in zwei ungleichen isomerischen Modificationen erhalten werden, von denen die eine flüssig ist und sich in der Luft oxydirt mit Entwickelung von phosphoriger Säure, und die andere eine rothe Farbe hat und sich nicht in der Luft bei der Mitteltemperatur derselben oxydirt.

Die Schwefelphosphor-Verbindungen der ersten Modification werden sehr einfach durch Zusammenschmelzen richtig abgewogener Verhältnisse Das Zusammenschmelzen kann theils in ausgekochtem Wasser, theils in einem Rohr geschehen, welches wohl verschlossen und vor dem Schmelzen eine Weile bei Seite gelegt wird, damit der Sauerstoff der Lust darin von dem Phosphor aufgenommen wird. Der Einfluss, welchen diese geringe Quantität Lust auf die Veränderung der Proportionen ausübt, ist ohne Bedeutung. Das Zusammenschmelzen geschieht entweder in einer Kachelosennische, in welcher die Temperatur nicht über + 100° steigt, oder im Wasserhade, und dasselbe erfolgt dann ruhig und ohne alle Gefahr einer Explosion.

Das Phosphorsulfuret, P²S, ist ein wasserklares, etwas schwerflüssiges farbloses Liquidum, welches einige wenige Grade unter 0° zu einem Haufwerk von feinen farblosen Krystallen erstarrt. Es lässt sich in Wasserstoffgas unverändert überdestilliren und wird vom Glase, wie Quecksilber abgestossen. Es raucht in der Luft, und riecht nach phosphoriger Säure, entzündet sich leicht und gewöhnlich von selbst, wenn es von einem porösen Körper eingesogen der Luft ausgesetzt wird. Es löst in der Wärme mehr Phosphor auf,

der aber beim Erkalten wieder auskrystallisirt. Kaustische Alkalien verwandeln sich damit bei gewöhnlicher Lufttemperatur in eine Lösung von einem unterphosphorigsauren Salz und einem Multisulfuretum von dem Radical des Alkali's, mit Zurücklassung von Phosphor. Ungefähr bei + 400° wird dabei selbstentzündliches Phosphorwasserstoffgas entwickelt.

Das unterphosphorige Sulfid ist ein klares, blassgelbes Liquidum, dass sich in Wasserstoffgas unverändert überdestilliren lässt. Das Gas desselben ist farblos. Es bleibt flüssig in einer Temperatur, in welcher das vorhergehende Sulfuret erstarrt, aber darunter erstarrt es zu einer weissen Masse, die aus feinen Krystallen zusammengesetzt ist. In der Lust raucht es und riecht dabei gleichzeitig nach phosphoriger Säure, welche sich dabei bildet, und dem Chlorschwefel ähnlich widrig. In feuchter Luft verdunstet es und der entstehende Dampf condensirt sich zu einer sehr suren Flüssigkeit, die aus Phosphorsaure und Schwefelsäure besteht. Lässt man es auf einem Uhrglase lange Zeit in der Lust, so bleibt eine weisse, feuchte, saure Masse zurück, welche seine Krystalle von dem Supersulsuretum zeigt, und ausgemacht wird von Schwesel der mit einer suren Flüssigkeit gemengt ist, welche Schweselsiure und Phosphorsäure enthält. In wasserfreier Lust oxydirt es sich auch auf die S. 44 angesührte Weise, aber es bringt einen braunen Körper hervor, der durch Wasser zersetzt wird, in Phosphorsäure und ein wenig Schwefelsäure, die sich auflösen, und in schön gelbes Phosphoroxydhydrat, welches ungelöst bleibt. Gegen kaustische Alkalien verhält es sich, wie das Sulfuretum, mit dem Unterschiede, dass es mehr von dem Multisulfuretum bildet und weniger Phosphor zurücklässt. In wasserfreier Gestalt vereinigt es sich in erhöhter Temperatur mit Schwefelblasen, wobei gewöhnlich eine starke Wärme-Entwickelung stattfindet. Durch noch höhere Temperatur lässt es sich daraus unverändert wieder austreiben.

Setzt man Schwesel zu dem unterphosphorigen Sulfid, und erhitzt man ihn damit bis zu einer Temperatur zwischen + 30° bis + 100°, so löst er sich darin auf, wenn sein Gewieht nieht viel mehr beträgt, als das des unterphosphorigen Sulfids, und beim Erkalten schiessen dann aus der Auflösung grosse, regelmässige, schwefelgelbe Krystalle an, welche schon von Dupré beschrieben worden sind (Jahresb. 1842, S. 54). sind mit der Mutterlauge durchdrungen und rauchen in der Luft. Sie können davon allmälig befreit werden, wenn man die sich in einer Lust oxydiren lässt, die man fortwährend im Maximum der Fenchtigkeit erhält. Sie bestehen nicht, wie Dupré angegeben hat, aus P+3S, sondern aus P + 12S, und sie sind ein Supersulfuretum, analog dem krystallisirenden Supersulfuretum des Arseniks.

Schwefelphosphorverbindungen der festen Modification entstehen, wenn unterphosphoriges Sulfid dem gemeinschaftlichen Einfluss einer gewissen höheren Temperatur und eines kohlensauren
Alkali's oder einer stärkeren Schwefelbasis ausgesetzt wird.

Rothes Phosphorsulfuret wird gebildet, wenn man in einem lose verkorkten Rohr ein wenig

unterphosphoriges Sulfid mit www.serfreienk kohlensauren Natron meugt und das Gemenge in einer nicht gar zu strengen Hitze erwähnt. - Am besten geschieht dies auf einer Sandkapelle,' die man so erhitzt, dass ein danehen gestelltes Metaligefass mit Wasser gerade im Sieden erhalten wird. Dadurch entstehen, in Folge der Zersetzung eines Theils von dem Natronsalz, Natrium-Sulfophosphit und Phosphorsulfuret, welches sich durch die Binwirkung der alkalischen Musse allmälig roth färbt, anfangs im Boden und nachher höher hinanf. Der Versuch erfordert einige Stunden und, wenn man sieht, dass sich die Masse nicht mehr höher hinauf röthet, lässt man das Rohr erkalten und schneidet es ein wenig unterhalb der gerötheten oberen Schicht ab, worauf man es sogleich in Wasser fallen lässt, weil sich sonst die entblöste Masse entzündet. Das Wasser lässt ein schön und tief zinnoberrothes Pulver ungelöst zurück, welches gewaschen und in der Luft dünn ausgebreitet getrocknet werden kann. In Masse entzündet es sich leicht. Es ist dem Phosphoroxyd ähnlich, welches sich neben der Phosphorsäure beim Verbrennen des Phosphors bil-In Destillationsgesässen in Wasserstoffgas erhitzt, bekommt es eine dunklere Farbe, so dass es zuletzt schwarz aussieht, aber beim Erkalten nimmt es seine frühere Farbe wieder an. In stärkerer Hitze verstüchtigt es sich ohne vorber zu sehmelzen, und das, was sich dann condensirt, ist flüssiges Phosphorsulfuret der ersten Modification.

Das unterphosphorige Sulfid wird in dieser Modification erhalten, wenn man poröses wasser-

freies Schweselmangan, welches auf nassem Wege bereitet und nachher in einem Strom von Schweselwasserstofigas erhitzt worden ist, in einem mit Wasserstoffgas gefüllten Apparate mit flüssigem unterphosphorigen Sulfid erhitzt. Die Vereinigung geschicht mit grosser Hestigkeit und scher Temperatur-Erhöhung, wodurch der grösste Theil des überslüssigen unterphosphorigen Sulfids abdestillirt. Der Rückstand muss in sehr gelinder Hitze abdestillirt werden, weil das Schwefelmangan das unterphosphorige Sulfid leicht ver-Man erhält eine gelbgrüne Verbindung, die bei der Behandlung mit Salzsäure Schwefelwasserstoffgas entwickelt und eine Lösung von Manganchlorur liefert, während das unterphosphorige Sulfid ungelöst bleibt, in Gestalt eines röthlichen, brandgelben Pulvers, welches gut ausgewaschen und getrocknet wird:

Getrocknet ist es pomeranzengelb, sich ins Rothe ziehend. Es entzündet sich erst bei + 80° und verbrennt mit Phosphorslamme und starkem Rauch. Bei der trocknen Destillation verhält es sich wie das Sulfuret, es schwärzt sich und verslüchtigt sich, ohne vorher zu schmelzen; das Destillationsproduct ist flüssiges gelbes unterphosphoriges Sulfid. Es wird von kaustischem Ammoniak in sehr geringer Menge mit gelber Farbe aufgelöst und kann daraus durch Säuren wieder gefällt werden. Von kaustischem Kali wird es auch etwas aufgelöst, aber das Aufgelöste ist phosphoriges Sulfid, und dabei entwickelt sich ein nicht selbst entzündliches Phosphorwasserstoffgas.

Wird auf nassem Wege bereitetes und darauf in Schweselwasserstofigas erhitztes Schweselzink

auf dieselbe Weise behandelt, so erhält man eine mennigrothe Verbindung, die bei der Behandlung mit Salzsäure, in welcher sich das Schwefelzink arflöst, einen schön mennigrothen Körper ungelöst zurücklässt, der sich in der Lust bei ungefähr +50° entzündet und aus P2S + PS besteht, oder aus '1 Atom unterphosphorigem Sulfid und 4 Atom Phosphorsulfuret, die sich beide in der rothen Modification befinden. Die Zinkverbindung selbst besteht, wenn sie richtig gesättigt worden ist, aus ZnP2S + ZnPS. Bei der Destillation in Wasserstoffgas verhält sie sich wie die vorhergehenden Körper, und liefert dabei eine entsprechende Verbindung in der flüssigen Modi-Seation.

Der Phosphor hat bekanntlich mehrere allotropische Modificationen, von denen die vorzüglich
charakteristischen sind: 1) der Phosphor in seiaer gewöhnlichen Form, worin er ungefärbt,
durchsichtig und in der Kälte krystallinisch ist,
so wie ausgezeichnet durch seine rauchende, langune Oxydation in der Luft; und 2) die rothe
Modification, in welche er durch Einwirkung des
Sonnenlichts übergeht, selbst im luftleeren Raume
des Barometers. Derselbe raucht oder oxydirt sich
nicht in der Luft, und kehrt durch Destillation
in seine gewöhnliche Form wieder zurück. Es
liegt hier offenbar vor Augen, dass die flüssigen
Schwefel-Verbindungen den ersteren, und die
rothen den letzteren enthalten.

Will man dann dies auf andere isomerische Verbindungen des Phosphors ausdehnen, so wird es sehr wahrscheinlich, dass das gelbe Phosphor-

oxyd, welches sich bei gewöhnlicher Lalle peratur bildet, den gewöhnlichen Phospher, hält, und dass das dunkelrothe, welches h Verbrennen des Phosphors in der Lust an Phosphorsäure entsteht, die rothe Modifiel enthält.

Dass die Phosphorsäure in der Form, wie durch Salpetersäure mit Phosphor erhalten wie den gewöhnlichen Phosphor enthält, kann schrich bezweiselt werden, und daraus wird es hi wahrscheinlich, dass die Pyrophosphorsäure Säure des rothen Phosphors ist.

Von den beiden bekannten Phosphorwa stoffgasen zeigt das eine, welches durch Bel lung des gewöhnlichen Phosphors mit Kali erhalten wird, wegen seiner Selbstentzündlich dass es den gewöhnlichen Phosphor enthält. nicht selbstentzündliche Gas muss dagegen rothen Phosphor enthalten, weil es gebildet wenn man die rothen Schwefelverbindunge linde mit Kalilauge erhitzt, so wie auch, man das selbst entzündliche Gas dem Sol lichte aussetzt, welches dann auf den Pho in dem Gase denselben Einfluss ausübt, wid den gewöhnlichen Phosphor im isolirten Zust H. Rose hat zwei isomerische Modificati von Phosphorstickstoff entdeckt, von denen eine, durch kalte Behandlung entstandene los ist und sich so erhält, wenn man sie erh die andere durch warme Behandlung entstand ist wenig gefärbt, aber sie wird dunkler zuletzt schwarz, wenn man sie erhitzt, wora sie ihre hellere Farbe beim Erkalten wieder t kommt, und dadurch erkennt man hier den en Phosphor, gleichwie in den Schwefelverlungen.

Diese Umstände beweisen, was ich bereits im Resberichte 1841, S. 13 angeführt habe, dass Ferische Modificationen nicht immer auf einer Leichen Anordnung der Atome sondern auch auf ungleichen allotropischen Zustand beruhen, Welchem sich ein oder beide Grundstoffe befinwobei also vollkommene Isomorphie mögtsein kann. Der Phosphor hat dann nicht aldiesen wichtigen Umstand bewiesen, sonh er stellt auch zugleich merkwürdigerweise Möglichkeit heraus, dass wir mit einiger Sirheit einselien können, in welchem von den alopischen Zuständen sich der Phosphor in einer m der isomerischen Modificationen befindet. Ich habe im Vorhergehenden nicht der Metasphorsäure aus dem Grunde erwähnt, weil sie nicht als eine besondere isomerische Mokation der Phosphorsäure betrachte, sonderu eine Verbindung der Phosphorsäure mit wasffreier Phosphorsäure, ganz nach demselben abild, welches die Weinsäure in ihrem Zustande Tartralsäure und Tartrelsäure darstellt (Jahbb. 1840, S. 389.) was am besten aus der Zummensetzung der metaphosphorsauren Salze, elche analysirt worden sind, erkannt wird, von men einige 1 Atom wasserfreie Säure auf 1 Atom, andere auf 2 Atome von dem pyrophosphoriren Salz enthalten.

Phosphoriges Sulfid wird erhalten, wenn man Atom Mangan-Hyposulfophosphit mit 2 Atomen Schwefel vermischt und das Gemenge in Wassersloffgas erhitzt, bis nur noch Schwefelmangan

übrig ist, oder auch, wenn man rothes unterphosphoriges Sulfid mit 2 Atomgewichten Schwesel zusammenreibt und das Gemenge sublimirt. Vereinigung geschieht unter Wärme-Entwickelung, wodurch augenblicklich ein kleiner Theil von der Masse verflüchtigt wird, aber dies findet ohne alle Gefahr statt. Das phosphorige Sulsid ist nach der Sublimation amorph, blassgelb, durchsichtig, bleibt sehr lange Zeit weich, wie Sy, und es wird undurchsichtig, wenn es erstarrt. In feuchter Lust oxydirt sich der Phosphor darin sehr rasch, und es verwandelt sich dabei in ein Gemenge von Schwesel mit slüssiger Phosphorsäure. Es raucht und leuchtet nicht im Dunkeln. Es löst sieh in kaustischen und kohlensauren Al-'kalien leicht auf, in den letzteren mit Abscheidung von Schwesel. Aus den ersteren kann es durch Säuren wieder ausgefällt werden.

Das Phosphorsulfid kann auch auf ähnliche Weise wie das phosphorige Sulfid erhalten werden, wenn man die Schwefelquantität auf 4 Atome vermehrt. Die Vereinigung des rothen unterphosphorigen Sulfids mit Schwefel geschiebt mit etwas grösserer Wärme-Entwickelung, aber ganz ohne alle Gefahr. Das Phosphorsulfid krystallisirt sowohl, wenn man es schmilzt und dann wieder erkalten lässt, als auch wenn man es lang-Es ist blassgelb; die Krystalle sam sublimirt. sind durchsichtig und wenig gefärbt und häufig der Länge nach stark gestreift. Es löst sich mit grösster Leichtigkeit in kaustischen und kohlensauren Alkalien, aber es wird dadurch vollkommen zersetzt, so dass Säuren aus der Lösung nur Schwefel fällen, der sehr wenig beträgt im Verbältniss zu der aufgelösten Quantität von Sulfd. — Die Schwefelsalze desselben werde ich bei den Selzen auführen.

Die Revision der Atomgewichte, welche sich in Folge der Meinung verbereitete, dass man sie desselben. als gerade Multipla von dem Aequivalent - Gewicht des Wasserstoffs finden werde, hat auch emenerte Versuche über das Aequivalent - Gewicht des Chlors hervorgerusen. Marignac *), veranlasst durch die Dumas'schen Ansichten, stellte darüber Versuche an, die er im April 1842 der französischen Academie der Wissenschaften mittheilte. Er leitete über gewogenes Kupferoxyd ia etwas erböhter Temperatur Salzsäuregas, sammelte das dabei sich bildende Wasser auf und wog es, und bestimmte das Gewicht des erhaltenen Kupferchlorids, woraus sich das Aequivalent-Gewicht des Chlors leicht berechnen liess zu genau 450 oder dem 36fachen vom Aequivalent-Gewicht des Wasserstoffs.

Ungefähr zu derselben Zeit hatte Laurent **) jezer Academie eine Untersuchung über das Aequivalent-Gewicht des Chlors mitgetheilt, angestellt in der Absicht zu bestimmen, ob es ein gerades Multiplum des Wasserstoff-Aequivalents sei. Er wählte dazu einen anderen Weg, indem er einen Körper analysirte, welcher erhalten wird, wenn man Naphtalinchlorid, C10H8 + 2Cl, mit mehr Chlor behandelt, wedurch aus 2 Atomen des Chlorids, = C20H16Cl8, 2 Atome Was-

^{&#}x27;) Comptes fenders T. XIV, p. 570

[&]quot;) Comptes rendus des Séances de l'Acad. des Sciences. T. XIV, p. 456-

seratoff austraten und durch 2 Atome Chlosetzt werden, so dass die Zusammensetzung neuen Verbindung = C²⁰H¹⁴Cl¹⁰ wird. Dreilysen gaben folgende Resultate:

Holdenstoff 39,47 39,41 39,39
Wasserstoff 2,31 2,30 2,33
Chlor 58,22 58,29 58,28.

Wenn diese Analysen berechnet werden, ist es klar, dass in der Rechnung das Atom wicht des Chlors auch Einfluss auf den Kohl stoff-Gehalt hat, so dass, wenn das erstere hoch oder zu niedrig angenommen wird, wenig oder zu viel Kohlenstoff erhalten wi was jetzt völlig beweisende Kraft hat, nachd das Atomgewicht des Kohlenstoffs der richtig Zahl so nahe gekommen ist, dass die Abweich u ohne wesentlichen Einfluss ist. Das alte Aequalent-Gewicht des Chlors liegt zwischen de 30 und 36fachen von dem des Wasserstoffs, mes ist = 442,65; aber H × 35 = 437,5 un H × 36 = 450. Die Resultate der Berechnunstellen sich folgendermaassen heraus:

. El	= 437,5	$C_{1} = 442,65$	€l = 450
Kohlenstoff	39,73	39,468	39,088
Wasserstoff	2,32	2,302	2,280
Chlor .	57,95	58,230	58,632,

von denen also die Rechnung nach dem alten Ae quivalentgewicht allein nur mit dem Resultat de Analyse übereinstimmt.

Marignac') erneuerte darauf seine Untersuchung über das Atomgewicht des Chlors, und

^{&#}x27;) Ann. d. Ch. u. Ph. XLIV, 11.

beschloss dabei denselben Weg zu verfolgen, welchen ich bei meinen, vor ungefähr 30 Jahren angestellten Verauchen gewählt hatte. Diese Untersuchung ist, wie es scheint, ohne allen Einfass einer vorgefassten Meinung, wie das Resultat werden müsse, ausgeführt worden, mit gewissenhafter Genauigkeit und mit Aufmerksamkeit auf alle Umstände, welche Fehler veranlassen können, wodurch seine Arheit völliges Vertrauen zu verdienen scheint.

Ich will einen kurzen Auszug aus seinen Versichen mittheilen.

Chlorsaures Kali wurde durch wiederholte Umkrystallisirungen gereinigt, dann zum seinsten Pulver gerieben und in das für die Zersetzung beslimmte, gewogene Gefäss gelegt, in welchem es zunächst lange Zeit in einem Oelbade bei einer Temperatur von + 250° erhalten und dann gewogen wurde. Darauf wurde es darin einer Temperatur ausgesetzt, in welcher daraus der Sauerstoff ausgetrieben wird, und welche zuletzt bis zum völligen Glüben getrieben werden muss. Hierbei findet es fast immer statt, dass das weggehende Gas trübe wird durch einen feinen Staub, welcher dem Gase folgt, und welcher das Gewicht des Sauerstoffs vergrössern würde, wenn man ibn mitfolgen lassen würde. Dieser Staub rührt von feinen Salzpartikeln her, welche die zerplatzenden Gasblasen aufwerfen, und welche, wenn sie sehr fein sind nicht wieder zurückfallen, ehe das Gas in das Ableitungsrohr gelangt. Das Mitfolgen derselben mit dem Gase wurde auf die Weise verhindert, dass er dasselbe durch ein langes Rohr leitete, welches eine verengte Stelle

hatte, vor welcher reiner und geglüheter Asbest geschoben worden war, durch welchen das Gas filtrirt wurde '). Diese mechanische Sublimation, welche sehr schwierig zu vermeiden ist, giebt diesen Versuchen eine kleine Unsicherheit dadurch, dass dieser Staub nicht bloss aus Chlorkalium besteht, sondern auch noch chlorsaures Kali enthält, welches also nicht zersetzt wird; es ist jedoch eine nur so geringe Menge, dass es wenig auf das Resultat einwirkt. Marignac fand ferner, dass das weggehende Gas nicht absolut frei von Chlor ist; aber als er das Sauerstoffgas beim Heraustreten durch kaustisches Ammoniak leitete und nachber dieses auf einem Salmiskgehalt prüfte, erhielt er von 50 Grammen chlorsauren Kali's einen Silberniederschlag, der nicht mehr, als 3 Milligrammen wog, weshalb auch diese Fehlerquelle ohne bemerkenswerthen Einfluss ist.

Marignac stellte 7 Versuche an und alle in so grossem Maassstabe, dass zu jedem derselben 50 bis 70 Grammen chlorsauren Kali's angewendet wurden, mit sehr kleinen Schwankungen zwischen 39,155 und 39,167 Procent Sauerstoff, wovon er 39,161 als gleiches Resultat von 2 Versuchen für die richtige Zahl annimmt. Ich hatte

^{&#}x27;) Ich wandte bei meinen Versuchen ein Diaphragma von Filtrirpapier an, welches zuerst auf das Ende des Rohrs gelegt und um die Kanten desselben gedrückt und umbunden wurde, so dass es nach dem Wiederabschieben davon eine Art cylindrischen Sacks bildete, durch welchen 'das Gas filtrirt wurde. Dasselbe wurde vor dem Versuche in ein weiteres Glasrohr luftdicht eingeschoben, welches dem Gase dann seinen Durchgang gestattete, und er wurde mit diesem Rohr getrocknet und gewogen.

39,15 erhalten. Wir haben schon im Vorhergehenden S. 13 gesehen, dass Pelouze's Versuche mit denen von Marignac und mit meinen übereinstimmen. Aus diesen Versuchen folgt das Atomgewicht für das Chlorkalium = 932,14 und nach meinen Versuchen = 932,568.

Zur Controle stellte Marignac auch Versuche mit überchlorsaurem Kali an, welches 49,173, 49,174 und 49,175 Procent Sauerstoff lieferte. Hiernach wird das Atomgewicht des Chlorkaliums = 932,577 oder sehr nahe mit dem von mir erhaltenen Resultat gleich. Aber er fand immer, dass wenn das aus diesem Salz erhaltene Chlorkalium in Wasser aufgelöst wurde, eine geringe Spur von Eisenoxyd unaufgelöst blieb, und er hat, nachdem diese Abhandlung bereits herausgegeben worden war, eine Notiz nachträglich gegeben, dass es ihm geglückt sei, das überchlorsaure Kali von diesem Eisengehalte, welches vielleicht von eisensaurem Kali herkommen kann, auf die Weise zu befreien, dass er die warme Auflösung des Salzes mit ein Paar Tropfen Salzsäure vermischte und ein wenig metallisches Eisen hineinbrachte, wodurch das in dem Salze vorhandene Eisen zu Risenchlorür reducirt wurde, so dass dasselbe, nachher bei der Krystallisation des Salzes in der Auflösung zurückblieb, und das Salz dadurch vollkommen eisenfrei erhalten werden Dieses Salz, mit dem er nur einen Versuch anstellen konnte, gab 43,9916 Procent Sauerstoff, was für das Chlorkalium das Atomgewicht zu 932,14 gibt. Man kann dabei immer die Bemerkung machen, dass man keinen Grund einsieht, warum das eisenfreie Salz weniger Sauerstoff geben sollte, als das durch eine Spur davon v reinigte; denn wenn auch die Eisensäure wäre, so müsste sie weniger Sauerstoff entl als die Ueberchlorsäure, weil 2 Atome 442,65 und 2 Atome Eisen 678,4 wiegen. ser letztere Versuch hat also kein Stimmrech

Um nun das Atomgewicht des Chlors z kommen, bleiben noch zwei Analysen übrig, lich die Bestimmung der Zusammensetzun; Chlorsilbers, und die Ausmittelung der Quantität von Chlorsilber, die aus einer bestim Quantität Chlorkalium erhalten wird.

Was das erstere anbetrifft, so fand er, 100 Theile Silber 132,74 Th. Chlorsilber g Die Mittelzahl meiner Versuche war 132,75

Ausserdem fand er, dass 100 Theile C kalinm 192,33 bis 192,34 Th. Chlorsilber g Ich hatte 192,4 erhalten.

Marignac berechnet, dass wenn das C kalium nach der Analyse des chlorsauren lein Atomgewicht von 932,14 hat, so entsider von ihm gefundene Chlorgehalt der Chlorquantität = 442,14, welches dann das A gewicht des Chlors ist, worauf für das Ki das Atomgewicht = 490 übrig bleibt. Meine suche hatten für das erstere 442,651 und fülletztere 489,916 Atomgewicht gegeben. Di berechnet er das Atomgewicht des Silber 1350, nach meinen Versuchen ist es = 1351

Marignae hat ferner den Chlorsilberg von dem Chlorkalium nach dem niedrigsten sultat der Versuche berechnet, welches 19 gab. Nimmt man die Mittelzahl von beiden, wohl am richtigsten ist, so erhält man 192 Auf wie kleinen Beobachtungssehlern die letzten Zahlen in den Atomgewichten beruhen, wird am besten daraus bewiesen, dass nach dieser Zahl wird das

Aequivalentgewicht des Chlors = 442,198 Atomgewicht des Kaliums = 489,954 Atomgewicht des Silbers = 1350,630

das richtige Atomgewicht irgend eines Körpers Gewissheit zu erlangen; aber wenn man ihm so nahe gekommen ist, dass Versuche so unbedeutend schwanken wie hier, so kann es für die Anwendung in der Wissenschaft gleichgültig sein, welche von den schwankenden Zahlen gewählt wird, wenn nur alle dieselbe Zahl gebrauchen.—Inzwischen ergibt sich daraus, dass weder das Atomgewicht des Chlors noch das des Kaliums ein gerades Multiplum von dem Aequivalentgewicht des Wasserstoffs ist, wiewohl diesem das des Silbers sehr nahe kommt.

Pelouze*) hat die Löslichkeit des Chlorga-Löslichkeit des ses in Wasser bei ungleichen Temperaturen untersucht. Er hat gefunden, dass es darin löslicher ist als man bisher angenommen hatte, wenn man es bei der Sättigung der Flüssigkeit mit Chlorgas in völliger Ruhe lässt, bis alle atmosphärische Luft in dem von der Flüssigkeit nicht eingenommenen Theil der Flasche vollkommen durch Chlorgas ersetzt ist. Schüttelt man das chlorhaltige Liquidum, wenn noch eine Portion Luft in der Flasche übrig ist, so absorbirt das Wasser Luft und gibt dafür Chlor ab mit überraschender Schnel-

[&]quot;) L'Institut. Nr. 473, p. 11.

ligkeit und im directen Verhältnisse ihrer ungleichen Löslichkeit, so dass kaum irgend ein Gas so leicht durch Luft ausgetrieben wird, wie das Chlorgas.

Die Quantität des aufgelösten Chlorgases wurde nach der bekannten Gay-Lussac'schen Chlorprobe mit arseniger Säure (Jahresb. 1837. S. 163) bestimmt. 100 Volumen Wasser lösen bei den nebenstehenden Temperaturen folgende Volumen Chlorgas auf:

> 175 bis 180 bei 0_0 270 - 275 - + 90270 - 275 -10⁰ 250 - 260 -12 250 - 260 -14 14 *) 245 — 250 — 200 — 210 — **30** 155 — 160 — 40 115 - 120 -50 60 - 65 -70.

Die gesättigte Lösung ist grünlich gelb.

Unterchlorige Säure.

Gay-Lussac**) hat eine Untersuchung über die unterchlorige Säure vorgenommen, hauptsächlich in der Absicht zu beweisen, dass ihre bleichende Kraft dieselbe sei, wie die der ganzen Quantität von Chlor, welche zur Bildung der unterchlorigen Säure verbraucht wird, d. h. dass 1 Atom El dieselbe Bleichkraft besitzt, wie 2Cl.

Er fand, dass sich diese Säure in flüssiger Form mit Leichtigkeit bildet, wenn man Chlorgas in ein Gemenge von fein geriebenem Queck-

^{&#}x27;) Diese Zahl ist wahrscheinlich ein Druckfehler.

^{**)} Ann. der Chem. und Pharm. XLIII, 153.

silberoxyd und Wasser leitet, wobei das Wasser Quecksilberchlorid und unterchlorige Säure auflöst; und ist dann ein Ueberschuss von Quecksilberoxyd vorhanden, so vereinigt sich dieser mit einem Theil von dem Chlorid zu dem bekannten braunen basischen Chlorid. Gay-Lussac hat ausserdem die schon früher durch Balard's Versuche bekannte Zusammensetzung dieser Säure bestätigt. Er hat einen Versuch beschrieben, um dieselbe in Gasform aus trocknem Quecksilberoxyd und trocknem Chlorgas darzustellen, bei dem er Quecksilberchlorid und ein farbloses Gas erhielt, welches er für das der unterchlorigen Säure hält, aber welches nach späteren Versuchen von Pelouze nichts anderes als Sauerstoffgas ist. Er hat ferner untersucht, wie sich eine gesättigte Lösung dieser Säure beim Kochen verhält; es wird dabei ein Theil derselben in Chlorsäure und in Chlor zersetzt, und unterwirft man die gesälligle Lösung einer fractionirten Destillation; so geht mit dem ersten Zehntel von dem Wasser 4 von der unterchlorigen Säure über, mit dem zweiten Zehntel ein wenig mehr als 1/5, mit dem dritten Z. 1/6 nud so allmälig abnehmend, bis zuletzt, wenn noch ein 10 übrig ist, nichts mehr davon zurück ist.

Eine für die Kenntniss dieser Sänre weit wichtigere Untersuchung ist von Pelouze ') ausgeführt worden. Derselbe hat gefunden, dass gewöhnliches rothes Quecksilberoxyd, welches mit Chlor und Wasser die unterchlorige Säure bildet, mit Chlor, wenn beide wasserfrei sind, nur Queck-

^{&#}x27;) L'Institut. Nr. 473, p. 9.

silberchlorid und Sauerstoffgas hervorbringt. Dagegen ist das mit Kali gefällte gelbe Quecksilberoxyd das richtige Material für die Darstellung der unterchlerigen Säure. Die wechselseitige Einwirkung von diesem Oxyd mit Chlorgas ist so hestig, dass wenn keine besondere Vorkehrungen zur Vermeidung der Erhitzung getroffen werden, bei der Vereinigung ein Feuer-Phänomen stattfindet, wodurch die unterchlorige Säure zerstört wird. Erhitzt man aber das gelbe Quecksilberoxyd bis zu + 2800 oder + 3000 vor der Anwendung, so hat es einen guten Theil von der Hestigkeit seines Vereinigungsstrebens zum Chlor verloren, und es kann dann mit völliger Sicherheit angewandt werden, ohne dass man eine zu hestige Einwirkung zu besürchten hat.

Pelouze's Bereitungsmethode dieser Säure in Gasform ist folgende: Man füllt ein Glasrohr mit dem erhitzten gelben Quecksilberoxyd, und leitet durch dasselbe einen nicht zu raschen Strom von reinem und trocknem Chlorgas, wodurch das Oxyd Stück für Stück in Chlorid verwandelt wird, unter Bildung von unterchlorigsaurem Gas, welches aus dem anderen Ende des Rohrs heraustritt. Dieses Ende des Rohrs muss ausgezogen und so gebogen sein, dass das Gas dadurch in eine trockne Flasche bis auf den Boden geführt werden kann, wo es sich dann in Folge seiner Schwere unter die atmosphärische Lust lagert, so dass diese dadurch allmälig herausgetrieben wird, ganz so, wie es sich mit dem Chlor verhält. Will man die Säure in Wasser aufgelöst haben, so giesst man Wasser in die Flasche, und setzt das Einleiten des Gascs bis zur Sättigung 'des Wassers fort.

Das Gas der unterchlorigen Säure ist coërcibel, selbst schon durch starke Abkühlung ohne Druck, so dass, wenn man es in einen kleinen Glaskolben mit langem Halse einleitet und denselben mit Kochsalz und Eis oder Schnee so abkühlt, dass die Temperatur unter — 20° sinkt, es sich zu einem Liquidum condensirt.

Dieses Liquidum ist roth, wie arterielles Blut, und hat einen Geruch, der gleichzeitig an Chlor, und Jod erinnert, aber er ist viel stärker, wie der von diesen, und greift die Augen auf eine schmerzhafte Weise an. Es nimmt seine Gasform erst zwischen + 17° und + 20° wieder an. Die Farbe des Gases ist rothgelb und lässt sich nicht mit der des Chlorgases verwechseln. Es ist gefährlich einzuathmen, auch in geringer Quantität, und es bewirkt einen Husten, der häufig mit blutigem Auswurf begleitet wird.

Die flüssige unterchlorige Säure veranlasst, ungeachtet sie erst über + 17° ihre Gasform wieder annimmt, doch leicht eine Explosion, auch bei - 20°. Besindet sie sich in einem Glasrohr, und macht man an demselben einen Feilstrich, so explodirt sie durch die Erschütterung, und es ist gesährlich, sie aus einem Gesässe in ein anderes zu giessen. Diese Explosion besteht nicht allein in ihrer Verstüchtigung, sondern gleichzeitig auch in ihrer Zersetzung in Chlorgas und in Sauerstessas. Arsenik, Phosphor und Kalium werden oxydirt, häusig mit Explosion, wenn man sie in die slüssige Säure oder in deren Gas wirst. Feines Pulver von Antimon bewirkt dasselbe, aber

nicht, wenn man dieses Metall in kleinen Körnern mit glänzender krystallinischer Oberfläche hineinbringt, und flüssige Säure kann man darüber abdestilliren, ohne dass sie davon angegriffen werden.

Im Uebrigen wird das unterchlorigsaure Gas durch sehr gelinde Erwärmung zersetzt, häusig mit Explosion; aber zuweilen trennen sich die , Bestandtheile langsam und ohne Knall. Es ist in Wasser viel löslicher als man gewöhnlich geglaubt hat. Pelouze fand, dass Wasser von 0° sein 200faches Volumen davon auflösen kann, was, da das Gas 2,977 specifisches Gewicht hat, und 1 Liter davon 3,864 Grammen wiegt, auf 100 Gewichtstheile Wasser 77,364 Gewichtsth. unterchlorige Säure ausmacht, entsprechend 1-Atomgewicht unterchloriger Säure auf 6 Atomgewichte Diese Lösung besitzt die Farbe des Wasser. Gases und ein Bleichungsvermögen, welches dem 400fachen Volum Chlorgas entspricht.

Pelouze hat Betrachtungen darüber angestellt, dass das auf trocknem Wege gebildete rothe Quecksilberoxyd, so wie das, was durch Glühen des salpetersauren Salzes erhalten wird, nicht ohne Vermittelung von Wasser die unterchlorige Säure hervorbringt, und er glaubt, dass dieses von deren krystallinischem Zustande herrühre, welcher dem auf nassem Wege gefällten gänzlich fehlt, und er bezieht sich dabei auf das angeführte Verhalten des Antimons in krystallinischen Körnern, die nicht auf die Zusammensetzung der unterchlorigen Säure einwirken, während dieselbe durch fein gerichenes Antimon mit

Hestigkeit zersetzt wird. Er sührt an, dass wenn man gleiche Gewichtsmengen von beiden Queckbilberoxydsorten einer gleich hohen Temperatur aussetzt, so sindet man das auf nassem Wege bereitete schon in Quecksilber und in Sauerstoss verwandelt, wenn nur erst ein kleiner Theil von dem anderen zersetzt worden ist. Ausserdem sührt er auch einige andere Beispiele als Beweise an, dass sich das krystallinische Gefüge der kleinsten Theile den chemischen Veränderungen mit einer Krast widersetze, die den amorphen Körpern mangele.

Hiergegen hat Gay-Lussac') den Einwurf gemacht, dass es vielleicht nicht richtig sei, der krystallinischen Textur eine chemische Wirkung suzuschreiben. In einem krystallisirten Körper liegen die kleinsten Theile dichter zusammen, wie in einem ganz amorphen, und durch Reiben kann man dem ersteren dieselbe feine Vertheilung geben, wie dem letzteren, wodurch es klar wird, dass das, was in dem ersteren Falle eine, im Verhältniss zu dem letzteren lebhaftere Einwirkung verhindert, eine blosse mechanische Ursache ist. Während das im amorphen Zustande gefällte Oxyd augenblicklich ganz und gar von dem Chlor durchdrungen wird, wirkt dieselbe nur auf die Obertiche eines jeden Korns von dem feingeriebenen krystallisirten Oxyd, und das Innere derselben wird gegen die Berührung geschützt. Gay-Lussac hat im Uebrigen gefunden, dass wenn man die beiden Quecksilberoxydsorten im Destillationsgesässe in ein und demselben Metallbade erhitzt,

^{&#}x27;) L'Institut, Nro. 476, p. 41.

so beginnt ihre Reduction gleichzeitig und dieselbe hört ebenfalls gleichzeitig auf, wenn sich die Temperatur erniedrigt, so dass, wenn auch das eine längere Zeit zur Vollendung der Reduction bedarf, die Temperatur für die Zersetzung beider doch dieselbe ist.

Hierzu kann noch ein Grund der Ungleichheit hinzugefügt werden, auf den jene Chemiker ihre Aufmerksamkeit nicht gerichtet haben. Wir haben nämlich im Vorhergehenden gesehen, dass zwischen den Verbindungen des Phosphors mit Sauerstoff und mit Schwefel ein Unterschied existirt, je nachdem die Bildung derselben in niedrigerer oder in höherer Temperatur geschah, und wir wissen dass ein ganz ähnlicher Unterschied zwischen dem rothen und gelben Quecksilberjodid stattfindet. Es ist nicht unwahrscheinlich, dass derselbe Unterschied auch zwischen dem gelben und rothen Quecksilberoxyd existirt.

Chlorige Säure. Die chlorige Säure, welche in Verbindung mit Kali und Natron in den bleichenden Flüssigkeiten, die mit denselben erhalten werden, ehe die Bildung von chlorsaurem Alkali beginnt, schon so lange bekannt war, wiewohl die Existenz derselben fortwährend in Zweifel gezogen wurde, ist nun endlich von Millon") in isolirter Gestalt dargestellt worden.

Die Bereitungsmethode ist eben so sinnreich ausgedacht, als einfach in der Ausführung. Man löst in einer Lösung der Chlorsäure in Wasser ein der Säure darin entsprechendes gleiches Ae-

^{*)} Journ. f. pr. Chem. XXVII, 363. L'Institut, Nr. 456. p. 330.

quivalentgewicht arseniger Säure auf. Aus ClO⁵ + AsO³ erhält man dann AsO⁵ und ClO³. Die Arseniksäure bleibt in der Lösung zurück und die chlorige Säure lässt sich in gelinder Wärme gesförmig austreiben.

Man hat jedoch nicht erst nöthig, die Chlorsäure zu bereiten, sondern man vermischt durch Zusammenreiben mit ein wenig Wasser 20 Theile seingeriebenes chlorsaures Kali mit 15 Th. ebenfalls sein geriebener arseniger Säure, und giesst in dieses Gemenge 60 Theile reiner Salpetersiere von 1,327 specif. Gewicht, die vorher mit **10** Th. Wasser verdünnt worden ist. Die Salpelersäure löst die arsenige Säure und einen Theil no dem chlorsauren Salz auf, dessen Säure zu Moriger Säure reducirt wird, was fortschreitet, ihre Zersetzung vollendet ist. Man bringt 🜬 Gemenge in einen Glaskolben, der nahe bis an den Hals dadurch angefüllt wird, damit so wenig wie möglich Lust darin bleibt, verbindet die Oessnung desselben mit einem Ableitungsrohr für das Gas, und erhitzt ihn im Wasserbade zwischen + 45° und + 50°, und man hat mit grösster Vorsicht zu vermeiden, dass die Temperatur nicht + 50° übersteigt, weil der Kolben einige wenige Grade darüber leicht in Folge einer Explosion zerschlagen werden kann. Die Gasentwickelung geht langsam vor sich, und das Gas kann wie das vorhergehende in einer trocknen Flasche aufgefangen werden, oder man leitet es bis zur Sättigung in Wasser.

Man kann es auch erhalten, wenn man 1 Theil Weinsäure, 4 Th. chlorsaures Kali, 6 Th. Salpetersäure und 8 Th. Wasser auf dieselbe Weise

behandelt, aber es ist dann mit Kohlensäureges gemengt.

Das Gas der chlorigen Säure besitzt eine sehr tief grüngelbe Farbe. Sein Geruch unterscheide sich unbedeutend von dem der unterchlorigen Säure, und es reizt sehr stark die Luströhre und die Lungen. Es bleicht und zerstört die Farbe des löslichen Indigblau's, aber es hat, wie leicht aus seiner Bereitung erkannt wird, keine Wirkung auf die arsenige Säure, welche also nicht als eine chlorometrische Substanz angewandt werden kann, wo chlorige Säure als bleichendes Mittel mitwirkt. Es lässt sich zu einem rothen Liquidum condensiren, welches weniger tief gefärbt ist, wie die unterchlorige Säure, und es erfordert dazu eine niedrigere Temperatur wie diese. Bei +57° wird es in Chlorgas und in Sauerstoffgas zersetzt mit schwacher Explosion (legère secousse). Wasser löst bei + 200 nur sein 6seches Volum auf, die Lösung hat eine tief goldgelbe Farbe, schmeckt kaustisch und macht in wenig Augenblicken einen gelben Fleck auf der Haut, wie salpetrige Säure. Mit einer geringeren Quantität chloriger Säure ist das Wasser grünlich, und sie färbt dasselbe so stark, dass schon eine einzige Gasblase derselben ein Liter Wasser deutlich färbt. Sonnenlicht wirkt sowohl auf das Gas als auch auf dessen Lösung in Wasser zersetzend. In Gestalt von trocknem Gas wirkt diese Säure nicht auf Metallé, selbst nicht auf Zink, und nur flüssiges Quecksilber absorbirt dasselbe ohne Rückstand. Dagegen werden Metalle durch ihre Lösung in Wasser oxydirt, und man erhält dadurch bald basische Chlorüre, bald

Gemenge von chlorsaurem Salz und Chlorür. Gold, Platin und Antimon werden nieht davon angegriffen. Sie vereinigt sich mit Metalloxyden and bildet damit verschiedene Verbindungsarten. Sie zeigt die Sonderbarkeit, dass sie, wenn man sie mit kaustischem Alkali oder mit einer alkalischen Erde mengt, nicht sogleich eine Verbindung mit diesen Basen eingeht, auch wenn man sie damit schüttelt. Darauf gehen mehrere, selbst bis über 20 Minuten hin; dann verschwindet die Farbe, und die Flüssigkeit enthält ein chlorigsaures Salz. Mit Natron und mit Baryt vereinigt sie sich auch zu zweifach chlorigsauren Salzen, deren Auflösung tief roth ist, aber sie können nicht krystallisirt dargestellt werden. Mehrere von den Chloriten vertragen nach einer gewissen Concentrirung keine weitere Verdunstung, öhne zersetzt zu werden. Die Salze der Baryterde, Strontianerde, des Bleioxyds und Silberoxyds krystallisiren. Alle Chlorite werden durch verdünnte Salpetersäure zersetzt und die chlorige Säure daraus ausgetrieben.

Millon hat sowohl das Gas der chlorigen Säure als auch das Silbersalz derselben analysirt und die Säure zusammengesetzt gefunden aus 1 Aequivalent Chlor und 3 Atomen Sauerstoff, oder so, wie ihre Zusammengetzung von Anfang an betrachtet gewesen ist. — Ihre Sättigungscapacität ist so, dass 1 Atom chlorige Säure 1 Atom Basis sättigt. Sie wird von sehr wenigen organischen Stoffen zersetzt.

Das sogenannte Chloroxyd, El, bringt, wenn es von kaustischem Kali aufgenommen wird, chlor-

saures und ehlorigsaures Kali zu gleichen Atom; gewichten hervor.

Bereitung der Ueberchlorsäure,

Nativelle') hat folgende Vorschrift für die Bereitung der Ueberchlorsäure angegeben: Man vermischt 2 Theile concentrirter und reiner Schwefelsäure mit 500 Th. fein geriebenen und ebenfalls reinem überchlorsauren Kalis, und unterwirst das Gemenge in einer Retorte der Destillation bei ungefähr + 1500, wobei die Ueberchlorsäure, welche übergeht, in dem Retortenhalse krystalli-Man hat dabei jedoch immer einen Verlast zu befürchten in Folge der leichten Zersetzung der Ueberchlorsäure, wie dies schon Serullas gezeigt hat. Man thut daher am besten, dass man die Schwofelsäure vorher mit 10 ihres Gewichts Wasser verdünnt. Sobald man dann sieht, dass das Salz aufgelöst ist, und die Ueberchlorsäure sich zu entwickeln aufängt, so vermindert man die Hitze und erhält das Gemenge etwas über +140°, welches der Siedepunkt der Ueberchlorsäure ist. Man setzt die Destillation langsam fort und lässt das Gemenge niemals sieden, weil sonst viel Schwefelsäure mitfolgt. Die Temperatur muss dann allmälig erhöht werden, und wenn die Masse in der Retorte farblos geworden ist, wird die Destillation unterbrochen, denn von da destillirt nur Schwefelsäure ab. Auf diese Weise erhält man aus 100 Theilen Salz 60 Theile Säure, deren specis. Gewicht = 1,445 ist. Sie ist mit ein wenig Chlorwasserstoffsäure und ziemlich viel Schwefelsäure gemengt, und sie enthält Wasser. Die erstere scheidet man daraus durch eine con-

^{&#}x27;) Journ. f. pr. Chem. XXVI, 405.

centrirte Lösung von schweselsaurem Silberoxyd ab, dann fällt man die Schwefelsäure durch kohlessauren Baryt aus, der in kleinen Portionen allmälig zugesetzt wird, so lange man sieht, dass sich noch schweselsaurer Baryt bildet. Es kann nicht leicht vermieden werden, dass sich nicht am Ende ein wenig überchlorsaurer Baryt bildet, dessen Bildung man aber so viel wie möglich zu verbindern sucht. Darauf wird die Säure im Oelbade destillirt. Bis die Temperatur + 140° erreicht hat, geht nur Wasser über, und man erhält die Temperatur ein wenig unter diesem Punkte, so lange das Wasser fortfährt überzugehen, worauf die Vorlage gewechselt und die Säure in etwas erhöhter Temperatur überdestillirt wird, bis nur noch überchlorsaurer Baryt und überchlorsaures Silber rückständig sind. Auf diese Weise erhält man aus 100 Theilen Salz 30 Th. reiner Saure, deren specif. Gewicht = 1,72 Ois 1,82 ist.

Bei diesen Destillationen kann keine Lutirung mit organischen Stoffen angewandt werden, weil sonst häufige schwache Verpuffungen auf Kosten des Gases der Säure entstehen. Das einzige, was angewandt werden könnte, wäre Asbest, aber am besten ist es, keine Lutirung anzuwenden, und statt dessen die Vorlage mit einem mit Eis gemengten Wasser zu umgeben.

Wittstein") hat Versuche in derselben Beziehung angestellt. Er hat gefunden, dass zu dieser Destillation ein sehr grosser Ueberschuss an Schwefelsäure erforderlich ist, so dass mit weniger Schwefelsäure, als Nativelle angege-

^{&#}x27;) Buchn. Repert. Z. R. XXVIII. Vrgl. auch Weppen in Annal. der Pharm. XXIX, p. 318.

ben hat, überchlorsaures Kali unzersetzt übrig bleibt. Er schlägt vor, die zuerst überdestillirte Säure mit Baryt zu sättigen und den Baryt daraus wieder genau mit Schwefelsäure abzuscheiden. Er versuchte mehrere Wege, um überchlorsauren Baryt durch doppelte Zersetzung von Barytsalzen mit überchlorsaurem Kali darzustellen, aber es glückte nicht. Es dürfte indessen bemerkt werden müssen, dass Nativelle's Methode, nach welcher man die robe Säure bis zur Ausfällung der Schwefelsäure mit kohlensaurem Baryt versetzt und die freie Säure von dem Barytsalz abdestillirt, welches sich gebildet haben kann, weit rationeller ist.

Wasserstoff-Bichlorid.

Millon') gibt an, dass er eine Verbindung des Wasserstoffs mit doppelt so viel Chlor, wie in der Salzsäure enthalten ist, entdeckt zu haben glaube. Wenn man in eine künstlich abgekühlte Salzsäure, die man z. B. in ein Gemenge von Eis und Kochsalz stellt, Bleisuperoxyd in kleinen Portionen nach einander einwirft, so fällt Chlorblei nieder, aber es entwickelt sich kein Chlor, sondern man erhält ein dunkelgelbes Liquidum, welches, wenn man es nachber der gewöhnlichen -Lusttemperatur aussetzt, mehrere Tage fortfährt Chlor abzugeben. Dass diese Verbindung aus HCl2 besteht, beweist er dadurch, dass wenn man sie mit Quecksilber behandelt, Quecksilberchlorür und Salzsäure enthalten wird. Dies soll auch mit Zink der Fall sein, wenn man es in geringer Menge zusetzt, so dass es ohne Gasentwickelung aufgelöst wird. Viel beweist dies nicht,

^{*)} Journ. de Pharm. et de Chim: I, 301.

denn alles dieses würde auch der Fall sein mit einer einfachen Condensirung des Chlorgases in kalter flüssiger Salzsäure. Aber da es entsprechende Verbindungen von Jod und von Brom gibt, so ist es wohl wahrscheinlich, dass eine solche auch von Chlor existirt und auf diese Weise hervorgebracht wird. Die leichteste Methode sie hervorzubringen wäre dann wohl, dass man in starke und sehr abgekühlte Salzsäure Chlor einleitet oder Chlorhydrat darin auflöst, so lange dies noch geschieht, oder auch selbst ein Gemenge von 2 Volumen Salzsäuregas und 1 Vol. Chlorgas eine grössere Anzahl von Graden unter dem Gefrierpunkt abzukühlen, um zu sehen, ob dadurch etwas condensirt wird.

Rammelsberg ') gibt als beste Methode die Brom und Jod. Bromwasserstoffsäure darzustellen an, dass man Säuren dersel-Brom mit Wasser übergiesst und Wasserstoffsulben. Sie Flüssigkeit mach letzterem riecht, worauf man den Ueberschuss davon durch gelinde Erwärmung austreibt, den gefällten Schwefel absiltrirt, und die Säure von der Schwefelsäure abdestillirt, welche sich gleichzeitig bildet, und deren Quantität bei seinen Versuchen bis zu 11 Theil auf 100 Th. Bromwasserstoffsäure stieg.

Millon ") hat eine andere Methode angegeben, die eigentlich nur eine Verbesserung der gewöhnlichen Bereitungsmethode für die Jodwasserstoffsäure ist, aber welche sich für beide vortheilhaft anwenden lässt. Diese Methode besteht darin, dass man Jod und zerschnittenen Phosphor

^{*)} Poggend. Ann. LV, 253.

[&]quot;) Journ. de Pharm. ct de Chim. I, 299.

mit seuchtem Glaspulver mischt, wodurch Phosphorsäure und Jodwasserstoffsäure auf Kosten des Wassers gebildet werden. Millon wendet Bromkalium oder Jodkalium anstatt des Glaspulvers an, und er erhält dadurch so viel mehr von der Wasserstoffsäure, weil das angewandte Salz durch die Phosphorsäure zersetzt wird zu phosphorsaurem Kali. Dabei wirken 2 Atome Kaliumsalz, 5 Aequivalente von dem Salzbilder, 1 Aequivalent Phosphor und 7 Atome Wasser auf einander ein. Für die Bromwasserstoffsäure wendet Millon 15 Grammen Bromkalium mit wenig Wasser an, und setzt dazu 25 Grammen Brom und 2 Grammen Phosphor in kleinen Stücken. Nach einigen Augenblicken beginnt die Entwickelung der Bromwasserstoffsäure mit solcher Hestigkeit, dass es nöthig werden kann, den Kolben in kaltes Wasser einzutauchen, um das Uebersteigen der Masse zu verhindern. Wenn dann die Entwickelung des Gases anfängt abzunehmen, so wird sie durch gelinde Erwärmung unterstützt.

Die Bereitung der Jodwasserstoffsäure bedarf von Anfang an gelinder Erwärmung, und sie geht dann sehr gleichmässig von Statten.

Jod in Scheidewasser.

Lembert ') hat bemerkt, das dass Scheidewasser, seitdem man zur Bereitung desselben jetzt ziemlich allgemein den Chilisalpeter anwendet, mit einer kleinen Menge Jod verunreinigt erhalten wird, welches in dem natürlichen salpetersauren Natron als Jodnatrium enthalten ist. Man entdeckt dasselbe darin leicht, wenn man das Scheidewasser genau mit Alkali sättigt, die Flüs-

^{*)} Journ. de Pharm. et de Chim. I, 297.

sigkeit mit Stärkelösung vermischt und nun Schweselsäure tropsenweise zusetzt und gut umrührt, bis die Flüssigkeit blau oder violett wird. Es sieht aus, als wenn sieh daraus das Jod nicht durch salpetersaures Silberoxyd ausfällen liesse, denn als Lembert das Scheidewasser mit diesem Salz fällte, die geklärte Säure von dem Chlorsilber abgoss, dieselbe mit einer gleichen Gewichtsmenge concentrirter Schweselsäure vermischte, in der Absicht die Salpetersäure dann durch Destilbtion zu concentriren, und nachher die nach der Abdestillation zurückbleibende wasserhaltige Schwefelsäure durch fortgesetztes Kochen concentrirte, entwickelten sich am Ende violette Dämpfe von Jod.

des Chlorgases auf Kohlensulfid untersucht. Wird Kohlensulfid vollkommen trocknes Chlorgas zunächst durch ein Gefäss geleitet, welches trocknes Kohlensulfid enthält, und darauf mit dem darin abgedunsteten Kohlensulfid, welches zu diesem Zweck nicht erwärmt wird, durch ein glübendes und mit Porcellanstücken gefülltes Porcellanrohr, welches zur Aufnahme der daraus hervorkommenden Producte mit einer kleinen tubulirten und stark abgekühlten Vorlage verbunden ist, so theilt sich das Chlor zwischen dem Kohlenstoff und

Behandelt man dieses Product, dessen Masse bedeutend grösser ist, wie die des angewandten

Schwefel, und man erhält in der Vorlage Koh-

lensuperchlorid und Chlorschwefel condensirt,

ohne dass sich etwas anderes bildet.

Wöhler') und Kolbe haben den Einfluss Rohlenstoff.

^{&#}x27;) Göttinger gelehrt. Anz. 1842. S. 1788.

Kohlensulfids, mit Wasser, so zersetzt sich allmälig der Chlorschwefel, und das Kohlensuperchlorid bleibt ausser gefällten Schwefel zu-Aber eine bessere Scheidung derselben besteht darin, dass man das Gemenge mit einer Lösung von Kalihydrat oder mit Kalkmilch übergiesst, die man in kleinen Portionen nach einander zusetzt, so dass sich das Gemenge nicht erwärmen kann. Man lässt es damit einige Zeit stehen, schüttelt es häufig durch, und unterwirft es danu der Destillation, wodurch man das Kohlensuperchlorid rein und auf diese Weise leicht und in Menge erhält, so dass sie der von Regnault angegebenen Bereitungsmethode aus Formylsuper-- chlorid durch Chlor (Jahresb. 1841, S. 69). vorzuziehen ist.

Wird dagegen das Kohlensulfid längere Zeit einer Atmosphäre von trocknem Chlorgas ausgesetzt, gleichviel ob im Dunkeln oder im Lichte, so entsteht eine sehr langsame Veränderung, die zu ihrer Vollendung Wochen erfordert. Das Chlorgas wird dabei absorbirt, und man thut daher am besten, das Kohlensulfid gerade zu mit Salzsäure und Braunstein zu vermischen, das Gemenge mehrere Wochen lang stehen zu lassen, während man es häufig stark durchschüttelt und dann zuletzt zu destilliren.

Nach beendigter Veränderung hat sich die Hälfte des Kohlensulsids in Kohlensuperchlorid und in Chlorschwesel verwandelt, aber das erstere ist mit der anderen Hälfte des Kohlensulsids in chemische Verbindung getreten, und man erhält also ein Gemenge von dieser Verbindung mit Chlorschwesel, welche erstere von dem letz-

teren durch wiederholte Destillationen mit Wasser und ein wenig Kalkerdehydrat befreit wird.

Es ist dann ein gelbliches Liquidum von eigenthümlichem, die Augen stark reizendem Geruch. Sein specif. Gewicht = 1,46 und sein Siedepunkt + 70°. Es lässt sich nicht mit Wasser mischen, und verändert sich nicht durch Säuren, selbst nicht durch rauchende Salpetersäure. Durch Behandlung mit kaustischem Alkali wird es allmälig zersetzt, das Kohlensulfid wird dadurch auf die gewöhnliche Weise zerstört und das Kohlensuperchlorid bleibt zuletzt allein übrig. Trocknes Ammoniakgas wirkt darauf in einer Art, die Gegenstand zukünftiger Versuche werden soll.

Denselben Körper erhält man auch, wenn Dämpfe von Kohlensuperchlorid und Schwefelwasserstoffgas durch ein glühendes Porcellanrohr geleitet werden; aber welche Bereitungsmethode auch angewandt wird, so ist es äusserst schwierig, wenn nicht unmöglich, ihn völlig frei von Kohlensulfid, Chlorschwefel oder Kohlensuperchlorid darzustellen, da von diesen Körpern gewöhnlich ein wenig im freien Zustande darin eingemengt sein kann. Daher war es auch namöglich, ein analytisches Resultat zu bekommen, welches völlig mit der theoretischen Zusammensetzung übereinstimmte. Die Analyse gab:

	Gefunden.	Atome.	Berechnet
Kohlenstoff	10,72	2	10,449
Schwefel	32,16	2	27,981
Chlor	56,76	4	61,570.

Die Formel setzt CS2 + CEl2 voraus, oder

cine Verbindung von 1 Atom Kohlensuperchlerid mit 1 Atom Kohlensulfid, ein Kohlen - Sulf-Chlorid.

Cyan. Bildung desselben aus Kohle und, Stickgas.

Zu den Beweisen für die Bildung des Cyans aus Kohle auf Kosten des Stickstoffgehalts der Luft, welche ich in den Jahresberichten 1842, S. 80, und 1843, S. 48 anführte, kommt noch ein anderer, indem nämlich Cyankalium mit Kohle gemengt im Gestell eines ausgeblasenen Hohofens zu Mägdesprung angetroffen worden ist. Es ist von Bromeis") untersucht worden, welcher den Cyangehalt darin vollkommen constatirt hat.

Inzwischen hat die Ansicht von der unmittelbaren Bildung des Cyans aus Kohlenstoff und Stickstoff, welche aus den, in den eben angeführten Jahresberichten mitgetheilten Versuchen zu folgen scheint, eine nicht unbedeutende Modification erfahren. Schon im vorigen Jahresb. S. 84 wurden Lańglois's Versuche angeführt, welche darlegen, dass Kohle und Ammoniak in höherer Temperatur das Cyan mit grösster Leichtigkeit hervorbringen.

Erdmann und Marchand ") haben Fownes's Versuche wiederholt und trocknes Stickgas über ein glühendes Gemenge von reiner Kohle und reinem kohlensauren Kali geleitet. Dieses Gemenge setzten sie einer so hohen Temperatur aus, dass Kaliumdämpfe anfingen sich zu sublimiren, aber ohne dass nachher deutliche Spuren von Cyan in dem Rückstande entdeckt werden konnten.

Wöhler hat mir privatim eine völlig damit

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LV, 89.

[&]quot;) Journ. f. pr. Chem. XXVI, 413.

wendet oder wenn es über ein Gemenge von Kalingtrat und Kohle geleitet wird, man immer sehr bestimmt Cyaukalium erhält, wonach es scheisen will, als wäre dazu die Dazwischenkunft von Wasser, zur Bildung von Ammoniak, erforderlich, und als werde alsdann auf Kosten dieses letzteren das Cyan gebildet.

Ueber die Hervorbringung des Paracyans sind where wichtige Versuche von Harald Thaulow *) angestellt worden. Derselbe fand, dass sich Cyansilber, wenn man es in einer Retorte einer langsem gesteigerten Hitze aussetzt, dunkler färbt, schmilzt, schwärzt, ins Sieden geräth und dann von einem Feuer - Phänomen durchfahren wird, ganz so, wie es unter gleichen Umständen mit Berlinerblau, Cyaneisenammonium und Cyaneisenblei der Fall ist. Dabei findet eine äusserst heftige Gasentwickelung statt, die einen feinen bräunlichen Staub von der Masse selbst mitführt, der sich aber, wenn man ein langes Gasentwickelungsrehr anwendet, daraus niederschlägt, ehe das Gas aus demselben heraustritt, so dass dieses klar und farblos erhalten wird. In der Retorte bleibt ein hellgrauer poröser Körper zurück, der schon früher von Liebig und Redtenbacher beobachtet worden ist, von denen er für Kohlenstoffsilber gehalten wurde, der aber Paracyansilber ist, wobei es aussieht, als werde das Fener-Phänomen durch den Uebergang des Cyans in Para-

Paracyan.

^{*)} Ugeskrift for Medicin og Pharmac. förste Aargang, Nr. 32, p. 261.

cyan bedingt. Die Erfahrungen, welche Thanlow aus den Eigenschaften dieses Salzes im Allgemeinen gewonnen hat, werde ich bei den Solzen anführen, und ich will mich hier nur bei dem entwickelten Gas und dem Paracyan aufhalten.

Das Gus hat nach den von Thaulow damit angestellten Versuchen dieselbe Zusammensetzung und dasselbe specif. Gewicht wie Cyangas; aber es besitzt einen characteristisch verschiedenem Gerüch und es äussert eine stark reizende Einwirkung auf die Schleimhäute in der Nase und Luströhre, und nach Einathmung von Lust', die mit einer sehr geringen Menge davon gemengt ist, erfolgt Uebelkeit und Erbrechen*).

Bei — 40 lässt es sich ohne vergrösserten Druck zu einem farblosen Liquidum condensiren, welches in einer sich erhöhenden Temperatur seine Gasform wieder annimmt. Wasser löst das 4fache seines Volums von dem Gas bei + 15° auf, aber diese Lösung zersetzt sich bald, eie röthet dann Lackmuspapier und setzt Paracyan ab. Dagegen kann eine Lösung, die nur 1 Volum von dem Gas absorbirt enthält, lange Zeit unverändert aufbewahrt werden. In einer neutralen Lösung von salpetersaurem Silberoxyd gibt es einen weissgranen Niederschlag. Von Kalilauge wird das Gas absorbirt, und eine verdünnte Lauge bekommt dadurch eine gelbe Farbe, eine concentrirte wird dagegen braun und setzt Paracyan ab. Sättigt man gelb gewordene verdünnte Kalilauge so genau wie möglich mit Salpetersäure, so bil-

^{&#}x27;) Das so entwickelte Cyangas enthält Silber, vielleicht in Form von Ag Cy²; beim Verbrennen setzt es einen Silberspiegel ab. Wr:

det sie, wenn man dann ein aufgelöstes Eisenoxyd-Oxydulsalz hinzufügt, kein Berlinerblau. Ist
die Lösung des Eisensalzes concentrirt, und das
freie Alkali der Lösung nicht völlig gesättigt worden, so erhält man einen schmutziggrünen Niederschlag, der in der Luft allerdings einen Stich
ins Blaue bekommt, welcher aber keine Aehnlichkeit mit Berlinerblau hat. Die Niederschläge,
welche in der gelben neutralisirten Kalilösung
durch Bleioxydsalze und Silberoxydsalze gebildet
werden, sind weiss, und bedeutend löslicher in
Salpetersäure wie Cyansilber. Thaulow vermuthet in Folge dieser Verhältnisse, dass dieses
Gas eine dritte isomerische Modification von CN sei.

Wir kennen auch wirklich drei gleich zusammengesetzte, aber in den Eigenschaften sehr von einander abweichende Chloride von Cyan, so dass es sehr möglich wäre, dass deren Ungleichheit in der ungleichen isomerischen Modification des Cyans, welche in jedem derselben enthalten ist, ihren Grund hat.

Thaulow erbitzte Berlinerblau in einer Retorte und sammelte die gasförmigen Producte davon in einer Vorlage auf, wobei das Gas, welches sich nicht condensirte, vollständig von Kaliaufgenommen wurde. In der Vorlage und in dem Retortenhalse bildeten sich braune Krystalte von einem Ammoniumsalz, welches mit Metallsalzen dieselben Reactionen hervorbrachte, wie das mit dem Gas von Cyansither gesättigte Kali. In der Vorlage befand sich ausserdem eine braune Lösung von diesem Salz in Wasser. Dieses Ammoniumsalz roch nach Ammoniak, war aber in der Krystallform nicht dem Cyanammonium ähn-

lich, und es bedurfte zur Verslüchtigung eine viel köhere Temperatur wie dieses.

Das Paracyan wird erhalten, wenn man des Paracyansilber mit verdünnter Salpetersäure behandelt, in welcher sich das Silber auflöst mit Zurücklassung eines schwarzbraunen Pulvers, welches jedoch noch silberhaltig ist, und aus dem es so nicht möglich ist, alles Silber auszuziehen, ohne gleichzeitig das Paracyan zu zerstören. Wird der Rückstand gut ausgewaschen, getrocknet und mit einer Menge concentrirter Schweselsäure übergossen, so löst er sich darin zu einer dunkelbraunen Flüssigkeit auf, aus der sich, wenn man sie in/Wasser tropft, reines Paracyan niederschlägt, während das Silber in der Lösung zurückbleibt. Nach dem Trocknen ist es braun und pulverförmig. Es' ist unlöslich in Wasser und in Alkohol, aber es löst sich kalt in concentrirter Schwefelsäure, Salpctersäure und Salzsäure, so wie auch in kaustischem und kohlensaurem Alkali. Die Lösungen sind braun gefärbt.

Thaulow gibt an, dass der Rückstand von Berlinerblau und von Cyaneisenblei, nachdem sie erhitzt worden sind, bis das erwähnte Feuer-Phänomen stattgefunden hat, durch anfängliche Behandlung mit Salpetersäure und nachherige Auflösung in concentrirter Schwefelsäure eine braune Flüssigkeit liefert, aus der durch Wasser Paracyan niedergeschlagen wird.

Ich habe Cyaneisenblei und Cyaneisenkalium untersucht und die geglüheten Rückstände derselben nach der vorgeschriebenen Methode behandelt; aber als ich die Säure durch einen Trichter, in dessen Rohr Asbest eingebracht worden war.

filtrirte, ging eine wenig gefärbte Flüssigkeit durch, aus der durch Wasser kaum eine Spur von Pameyan gefällt wurde. In dem Trichter blieb Kohle surück, welche, ausgewaschen und mit kalkhaltigem Kalihydrat geglüht, keine Spur von Ammoniak gab. Es ist also immer am sichersten, dass man Cyansilber zu dieser Bereitung anwendet. Das Silber bekommt man immer wieder.

Auch in Amerika sind Versuche angestellt Verwandlung worden, um Brown's vermeintliche Entdeckung des Paracyans in Kiesel. der Verwandlung des Paracyans in Kiesel zu prü-Mitchell und Clark Hare *) haben in dieser Beziehung ausführliche Versuche angestellt, und diese haben ein vollkommen verneinendes Resultat gegeben. Bei einem Versuche, der lange Zeit in hoher Temperatur fortgesetzt wurde, verwandelte sich das Paracyan ganz und gar in Stickgas und in Kohlenoxydgas, und das Gefäss war, ungeachtet eines geringen Luftwechsels darin, ganz leer geworden.

Ueber die Cyanwasserstoffsäure, insbesondere Cyanwasserso wie sie zu pharmaceutischen und medicinischen Zwecken bereitet wird, sind mehrere Arbeiten mitgetheilt worden. Winckler **) hat vorgeschrieben, 120 Gr. reines und fein geriebenes Cyancisenkalium in einer passenden tubulirten Reterte mit 240 Gr. von einer Lösung von Phosphorsaure von 1,25 specis. Gewicht und mit 480 Gr. 80 procentigem Alkohol zu vermischen. Gemisch wird 24 Stunden lang in Ruhe gelassen und während der Zeit häusig umgeschüttelt.

stoffsäure.

^{*)} Silliman's Amer. Journ, etc. XLII, 193.

[&]quot;) Pharmac. Centr. Blatt. 1842, S. 331.

Dann wird eine tubulirte Vorlage angelegt, welche 120 Gr. von demselben Alkohol enthält, und dieselbe während der Destillation wohl abgekühlt. Von dem Tubulus geht ein enges Glasrohr in einen engen Glascylinder, welcher 30 Gr. von demselben Alkohol enthält. Die Destillation wird dann so lange fortgesetzt, als noch etwas Flüssiges übergeht, das Destillat mit dem Alkohol des Rohrs vermischt, die Vorlage mit Alkohol nachgespült und auch dieser dem Destillat hinzugefügt, so dass es im Ganzen 720 Gr. wiegt. Dasselbe enthält dann auf 100 Gr. 2,062 Gr. Blausäure, und wird bei wiederholten Bereitungen immer gleich erhalten. Das Destillat ist frei von Ameisensäure, aber es zersetzt sich sehr rasch, wenn man es nicht mit einer gewissen geringen Quantität Schweselsäure vermischt.

Eine weit werthvollere Arbeit hierüber ist von Wackenroder') ausgeführt worden. Derselbe hat gezeigt, dass die Anwendung von Phosphorsäure gerade dadurch, dass dieselbe eine ameisensäurefreie Blausäure hervorbringt, ein Präparat liefert, welches nicht aufbewahrt werden kann und deshalb werthlos ist, während dagegen die Blausäure, welche mit Schwefelsäure bereitet wird, eines, um mich seiner eignen Worte zu bedienen, der unveränderlichsten pharmaceutischen Praeparate ist, die man kennt. Diese Unveränderlichkeit schreibt er der Ameisensäure zu, deren Quartität doch so geringe ist, dass sie in diesem Falle kaum in Betracht gezogen zu werden verdient. Seine Bereitungsmethode dieser

^{*)} Pharmac. Centr. Blatt. 1842, S. 418 and 482.

Säure ist folgende: Man wählt eine Retorte von Glas, die 11 bis 12 Unzen Wasser fasst, bringt in dieselbe 10 Grammen reines Cyaneisenkalium and 12 Grammen concentrirter, salpetersäurefreier Schwefelsäure, die vorher mit 20 Grammen Wassers verdünnt worden ist, und stellt die Retorte so tief in ein Sandbad, dass der Sand die ganze hugel bedeckt. Der Retortenhals wird schräg aufwärts gerichtet, um zu verhindern, dass sich das, was durch Sprützen Linaufgeworfen wird, mit dem Destillat vermischen kann. nung des Halses ist mit einem guten Kork verschlossen, durch welchen ein längeres Glasrohr geht, welches gleich vor dem Kork so gebogen ist, dass es eine nach unten gehende Richtung nimmt. Das andere Ende dieses Rohrs wird durch einen Kork in den Hals einer tubulirten Vorlage geführt, deren Tubulus nach unten gerichtet ist und ebenfalls mit einem Kork versehen wird, in welchem ein gerade niedersteigendes offenes Glasrohr angebracht ist, welches in eine untergesetzte Flasche reicht, die das Wasser enthält, von dem die Cyanwasserstoffsäure aufgenommen werden soll.

Der Zweck dieser Vorrichtung besteht darin, dass wenn sich die Dämpfe, wie es häufig stattfindet, während der Destillation condensiren können und in Folge davon eine Absorption entsteht, die Flüssigkeit in die Vorlage eingesogen wird, ohne in die Retorte zu gelangen. Alles dieses würde auch wohl erreicht werden können, wenn man ein Sicherheitsrohr anwendet, aber dasselbe führt Luft hinein, auf deren Kosten die Cyanwasserstoffsäure zerstört wird. Durch jene Vorrichtung wird das Eindringen der Lust vermie-

den, und wenn die Destillation wieder vor sich geht, so fliesst die Flüssigkeit aus der Vorlage wieder in die Flasche.

Die Flasche, welche zur Aufnahme des Gases dienen soll, muss hoch und schmal sein. wiegt in dieselbe 88 Grammen Wasser, und bemerkt auf zwei entgegengesetzten Seiten durch einen Feil - oder Diamantstrich den Standpunkt der Wasserfläche. Dann wird ein Theil von dem Wasser wieder ausgegossen, so dass nur 76 Grammen darin zurückbleiben. Hierauf wird die Flüssigkeit unter das von dem Tubulus der Vorlage herabsteigende Rohr gesetzt, so dass das Rohr bis sast auf den Boden des Wassers reicht. bald sich dann der Inhalt der Flasche durch das Ueberdestillirte bis zu dem Zeichen für 88 Grammen vermehrt hat, ist die Destillation beendigt. Man hat dann ein Liquidum, welches in 100 Theilen 2 Th. Blausäure enthält, und welches aus reinen Materialien jedes Mal gleich erhalten wird. Die Anwendung von Alkohol an der Stelle cines Theils vom Wasser kann geschehen, aber sie ist unnöthig.

Die Sandkapelle ist von dünnem Eisenblech und ruht auf einem kleinen cylindrischen Ofen von Eisenblech, in welchem die Erhitzung mittelst einer Oellampe mit drei Dochten geschieht, von denen im Anfange nur zwei augezündet werden. Die Destillation dauert 2 bis 2½ Stunde. Von 10 Grammen reinen Cyaneisenkaliums bekommt man auf diese Weise nach einer Mittelzahl von 5 Versuchen = 1,758 Gr. wasserfreier Cyanwasserstoffsäure in 88 Gr. Wasser aufgelöst.

Dies ist jedoch nicht alles, was das Salz nach

der Berechnung geben müsste, wenn es ganz und gar zersetzt würde. Der Rückstand von dieser Destillation ist eine geruchlose, breiförmige Masse, die eine weissgelbe Farbe hat und an der Luft oberflächlich blau wird. Sie enthält saures schwefelsaures Kali, welches in der Flüssigkeit gelöst ist, die ausserdem eine geringe Menge schwefelsaures Eisenoxydul enthält. Uebergiesst man sie mit ausgekochtem Wasser, so löst sich das saure Salz auf, und das Ungelöste kann auf einem Filtrum gesammelt und ausgewaschen werden. Das Wasser opalisirt dabei schwach, gibt eine geringe Spur von Schwefelsäure zu erkennen und färbt Eisenchlorid violett ohne dasselbe zu fällen.

Versuchen aus einer bestimmten Verbindung von 2 Atomen Cyankalium, 3 Atomen Eisencyanür und einer noch nicht bestimmten Atomen-Anzahl von schwefelsaurem Kali. Diese Verbindung ist merkwürdig genug, um Gegenstand einer vollständigen Analyse und eines genaueren Studiums ihrer Eigenschaften zu werden. Es ist möglich, dass sich das darin enthaltene Cyan in einer andern isomerischen Modification, wie in dem gewöhnlichen Cyaneisenkalium, befindet.

Die auf diese Weise erhaltene Cyanwasserstoffsäure muss, ungeachtet der Zuverlässigkeit der Methode, von dem Apotheker auf den Gehalt an Blausäure, welchen man darin erwartet, geprüft werden, was am besten geschieht, wenn man eine kleine Probe davon abwiegt und dann nach gewöhnlichen Vorschriften mit salpetersaurem Silberoxyd versetzt.

Der Gehalt an Ameisensäure Sättigung der Säure mit Quecksilbero Wägung des reducirten Quecksilbers L er stieg nicht höher als ein Tausendtl Gewicht der Flüssigkeit. Dagegen ent eine geringe Spur Schweselsäure, unbedeutend ist, um in Betracht gezoge den zu müssen, indem die Flüssigkeit durch barium nur schwach opalisirt. Wenn mi muthet, dass eine medicinische Blausäure Salzsäure verunreinigt sei, so wird diese besten dadurch entdeckt, dass man reinen in einer Probé davon auflöst und die Lösu zur Verflüchtigung der Blausäure verdunstet auf dieselbe, wenn keine Salzsäure vorh war, durch saures salpetersaures Silberoxyd getrübt wird, während im entgegengesetzten Chlorsilber niederfällt.

Ueberschwe. stoffsäure.

Völlkel*) hat die Veränderungen der Sc felcyanwasser-felcyanwasserstoffsäure studirt, durch welch von Wöhler entdeckte Säure, die man U schweselcyanwasserstoffsäure zu neunen pflegt. besten gebildet wird. Dies geschieht, wenn Schweselcyankalium in sehr wenig Wasser die Lösung in einer Flasche mit der 6 bis chen Volummenge starker Salzsäure mischt dann verschlossen 24 Stunden lang steben lä Es bildet sich sogleich ein weisses Magma 1 Chlorkalium, welches in der sehr sauren Flüss keit schwerlöslich ist. Diese färbt sich allmä gelb, und nach einer Stunde wird der Stöpsel g öffnet und lose wieder eingesetzt, um einem m

⁴⁾ Ann. d. Ch. u. Ph. XLIII, 74.

Blausäuregas gemengten Kohlensäuregas Ausgang zu gestatten. Die Masse fällt zu einem Brei von seinen gelben Nadeln zusammen; die Flüssigkeit wird zuletzt abgegossen und das Ungelöste durch Waschen auf einem Filtrum von Chlorkalium besteit, worauf die Säure rein übrig bleibt.

Sie ist fast unlöslich in kaltem Wasser, aber von siedendem wird sie aufgelöst, wiewohl in nicht grosser Menge, und aus der Lösung schiesst sie beim Erkalten in prächtig gelben Nadeln an. Sie löst sich in Alkohol und Aether etwas mehr, als in siedendem Wasser. Die Lösung in Wasser reagirt sauer und gibt mit essigsaurem Bleioxyd einen gelben Niederschlag, so wie auch mit salpetersaurem Silberoxyd, aber derselbe schwärzt sich sogleich. Mit Quecksilberchlorid bildet sie einen weissgelben, mit schwefelsaurem Kupferoxyd und mit Zinnchlorür einen gelben, und mit Platinchlorid einen braungelben Niederschlag. Andere Metallsalze werden nicht dadurch gefällt.

Nach der Analyse, deren Resultat vollkommen mit dem der von Woskresensky angestellten Analyse übereinstimmt, besteht sie aus C²N²S³ + H, und in ihren Salzen wird das H gegen Metalle ausgewechselt.

Er hat so wohl ein neutrales als auch ein basisches Bleisalz derselben analysirt. Das letztere wird erhalten, wenn man eine Lösung der Säure in siedendem Wasser durch basisches essigsaures Bleioxyd fällt. Im Ansehen sind beide einander ähnlich. Das exstere ist = Pb + C2N2S3, und das letztere = 2(Pb + C2N2S3) + Pb.

Völckel hat die durch Zersetzung der Schwefelcyanwasserstoffsäure mit Salzsäure entstehenden Nebenproducte genau studirt. Schon zeigte, dass sie dadurch entsteht, dass vomen C²N²S²H ein Atom Cyanwasserstoffsä gehe, mit Zurücklassung der gelben Säur der Behandlung mit Salzsäure wird dies säure in Ameisensäure und in Ammoniak 2 Aber dabei zersetzt sich auch ein Theil der Säure durch die Einwirkung der Salzsäure diese durch Wärme unterstützt wird, und dentstehen Kohlensäure, Kohlensulfid und moniak.

Salpetersäure bildet mit der gelben Säure lensäure, Schweselsäure und Ammoniak. S selsäure löst sie in der Kälte auf und durch ser wird sie daraus wieder niedergeschlagen, in der Wärme wird sie dadurch zersetzt, v sich schweslige Säure entwickelt. Trocknes C gas wirkt nicht darauf bei gewöhnlicher Te ratur, aber beim Erhitzen wird sie dadurch stört, indem sich das Chlor mit den Grundsfen derselben vereinigt.

Mit kaustischen Alkalien, selbst mit kaustische Ammoniak zeigt sie das sonderbare Verhalt dass sich, wenn sie sich darin auflöst, Schwe abscheidet. Die Flüssigkeit enthält aber de keine Schwefelcyanverbindung, und Säuren fäll daraus Ueberschwefelcyanwasserstoffsäure. Läs man die Lösung des Ammoniumsalzes verdunste auch in gewöhnlicher Lufttemperatur, so gel Ammoniak weg, es fällt Ueberschwefelcyanwas serstoffsäure nieder, und in dem Liquidum bleib Schwefelcyanammonium zurück.

Diese Zersetzung findet nicht statt, wenn die

Säure einer Atmosphäre von trocknem Ammoniakgas ausgesetzt wird. Dann bildet sich Ueberschweseleyanammonium, welches sieh in kaltem Wasser auflöst, ohne zersetzt zu werden. Erwärmt man aber diese Lösung, so fällt Schwefel nieder, es wird Ammoniak frei, und es bleibt die vorbin erwähnte Lösung übrig. Die Quantität des niederfallenden Schwefels entspricht dem Verhältniss, dass von 2 Atomen C2N2S3 ein Atom Schwefel abgeschieden wird, und 2C2N2 + 5S übrig bleibt, verbunden mit Ammoniak, und was nachher bei der Verdunstung, bei welcher Ammoniak weggeht, zersetzt wird in 1 Atom Ueberschweselcyanwasserstoffsäure, die niederfällt, und in ein Atom Schwefelcyanammonium, welches in der Flüssigkeit aufgelöst bleibt.

Ich führte im Jahresb. 1842, S. 81, Parnell's Schwefeleyan. Versuche an, welche darlegen, dass der Körper, welchen wir allgemein Schwefelcyan nennen, nicht die Zusammensetzung besitzt, welche diese Benennung rechtsertigen könnte. Auch diesen Körper hat Völckel untersucht und Parnell's Angaben bestätigt. Wird in eine concentrirte Lösung von Schwefelcyankalium Chlorgas eingeleitet, so fällt das sogenannte Schwefelcyan nieder. Man erklärte dieses Verhalten so, dass sich das Chlor mit dem Kalium vereinige und das Schweseleyan abscheide. Aber es wurde niemals untersucht, ob diess in der That der Verlauf ist. Völckel hat gezeigt, dass dabei, ausser Chlorkalium, sowohl cyansaures als auch schwefelsaures Kali gebildet werden. Der gelbe Körper besteht nach Völckel's Analyse aus:

Kohlenstoff	Gefunden.		Atome.	Berechp.
	19,85	20,11	8	19,92
Wasserstoff	0,95	1,22	4	0,81
Stickstoff	23,16	23,46	8	23,22
Schwefel	53,12	52,24	8	52,77
Sauerstoff	2,92	2,97	1	3,28

Völckel's relative Atomzahlen weich denen von Parnellab, aber die proce Zahlen stimmen ganz überein. Es ist nic lich, über die rationelle Zusammensetzun Körpers irgend eine Vermuthung aufzustell vereinigt sich mit Alkalien, aber unter I nungen, welche anzudeuten scheinen, dass Gemenge von wenigstens zwei verschiedene fen ist. Giesst man kaltes kaustisches Ka auf, so färbt er sich roth, aber das Alki wenig davon auf. Giesst man die alkalische sigkeit wieder davon ab, und behandelt me dann mit Alkohol, so löst sich darin mel die Hälfte davon auf. Das, was der Alkohe gelöst zurücklässt, ist hellgelb. Wird das mit concentrirtem kaustischen Kali gerieben das Gemenge dann mit viel Wasser verdünn löst es sich vollkommen auf, so wie auch v man es mit einer Lauge von Kali kocht. Die sung ist intensiv roth. Säuren fällen es un ändert wieder aus. Kocht man die Lösung le Zeit, so wird sie heller und zuletzt blassg Säuren fällen darauf unter Entwickelung von Sch felwasserstoffgas einen hellgelben Körper aus, 1 die Flüssigkeit enthäft dann freie Schweselcy asserstoffsäure. Mit Kalium vereinigt er s beim Erhitzen mit Feuererscheinung und mit E wickelung von einer brennbaren Gasart. Die Ve

Cyankalium und Schweselcyankalium. Man sieht, dass die Metamorphosen dieses Körpers genauer studirt zu werden verdienen; vielleicht kommt man dann seiner rationellen Zusammensetzung auf die Spur. Will man sich eine Vermuthung nach Völckel's Atomzahlen erlauben, so würde er bestehend angenommen werden können aus:

1 Atom Cyansäure
$$= 2C$$
 $+ 2N$ $+ 0$
1 At. Schwefelcyan $= 2C$ $+ 2N + 2S$
2 At. Ueberschwefelcyanwasser-
stoffsäure $\cdot \cdot \cdot = 4C + 4H + 4N + 6S$

$$= 8C + 4H + 8N + 8S + 0.$$

Leitet man Chlorgas in eine Lösung von Schwefeleyankalium in wenig Wasser, so erhitzt sich das Gemenge zuletzt bis zum Sieden; dabei entwickeln sich Cyangas und Schwefelcyanwasserstoffsäure, und es schlägt sich ein gelber Körper nieder, der 1 Atom Schwefel mehr, als der vorhergehende, oder 9 Atome enthält. Derselbe Körper wird auch erhalten, wenn man Schwefelcyankalium in der Wärme mit verdünnter Salpetersäure behandelt. Wird Schwefelcyankalium in feuchtem Chlorgas erhitzt, so bekommt man eine kleine Portion von demselben Körper sublimirt. Chlorgas verwandelt in 'gewöhnlicher Lufttemperatur das neunte Schwefelatom in Chlorschwefel und lässt die vorhergehende Verbindung übrig.

Bekanntlich wird Fluorhorgas von Wasser ab- Bor. Fluor sorbirt, unter Abscheidung einer Portion Bor- borsäure. säure und unter Bildung einer Verbindung von 1 Atom Fluorwasserstoffsäure mit 1 Atom Borsu-

superfluorid, in welcher der Wasserst Metalle ausgewechselt werden kann. D bindung ist es, welche ich Borfluorwa säure genannt habe. Aber auf einer Seite bekommt man durch Sättigung des mit gasförmigem Borsuperfluorid ohne Fre von Borsäure eine concentrirte Säure, Aeusseren der concentrirten Schwefelsäu lich und von Thénard und Gay-Lussac borsäure genannt worden ist, und welch falls eigenthümliche Salze mit Basen bildet. cher Unterschied existirt zwischen diesen Säuren? Diese Frage habe ich durch Ve zu erforschen gesucht '). Da diese flüssige - erhalten wird, wenn man krystallirte Bo in kleinen Portionen nach einander in conce ter Fluorwasserstoffsäure auflöst, so war es natürlich zu vermuthen, dass sie eine chen Verbindung von wasserhaltiger Borsäure mit F wasserstoffsäure sein werde. Ist aber dies Fall, so würden die Salze dieser Säure au ner Verbindung von einem borsauren Salz einem Fluorür bestehen, und sie müssten c durch unmittelbare Vereinigung von zwei solc Salzen in dem Verhältnisse erhalten werden k nen, dass 1 Atom Borsäure in dem borsau Salze 3 Atomen Fluorur entspricht. Dies fin auch wirklich statt. Ein Atomgewicht neutral borsauren Natrons und 3 Atomgewichte Fluore trium wurden zusammen in siedendem Wass aufgelöst und die Lösung der Verdunstung übe lassen. Sie lieferte dabei von Aufang bis zu End

^{*)} K, Vet. Akad. Handl. 1842, p. 27.

Erystalle ein und desselben Salzes, welches aus NaB + 3NaFl + 8H bestand. Auf dieselbe Weise wirde aus Borax mit 6 Atomgewichten Fluorna-Im ein Salz erhalten, welches dem ersteren der Krystallform ähnlich war, und welches in NaB² + 6NaFl + 22H zusammengesetz war. ieses letztere Salz kann auch als aus (NaB+ MaFI) + (HB + 3NaFI) + 21 H zusammengesetzt strachtet werden. In diesem Falle müsste auch in dem letzten Gliede vorausgesetzte Salz exien. Ich löste daher 1 Atomgewicht krystallite Borsäure und 3 Atome Fluornatrium in siendem Wasser auf und erhielt aus der Lösung Salz, welches von Anfang bis zu Ende von cher Beschaffenheit daraus anschoss. ersten Salze fatiscirten in warmer Lust, das te dagegen nicht. Wenn die fatiscirenden dze geschmolzen und dann laugsam erkalten geesen wurden, so krystallisirte Fluornatrium aus m länger fliessenden Borat aus. Durch Lösung -kaltem Wasser wurde das letztere von den hwerer löslichen Fluornatrium-Krystallen ausgegen, wurden sie aber mit Wasser gekocht, bis e aich gelöst hatten, so wurde das Doppelsalz vieder erhalten.

it einem geringen Ueberschuss an Fluorwasserbleäure, concentrirte sie anfangs durch Abduning und nachher durch ein eine halbe Stunde
ing fortgesetztes Sieden in einem bedeckten Plaintegel, und liess sie dann über concentrirter
ichweselsäure erkalten. Sie hatte bei + 18° ein
pecis. Gewicht von 1,5842. Durch Sättigung

mit im Ucherschuss zngesetztem Bleiox nen und Glühen verlor sie eine Quantiti welche der Formel B + 3HFl + 2H Es ist wahrscheinlich, dass die von J. schriebene Säure, welche erhalten wir man Wasser mit Borsuperfluoridgas i und den Ueberschuss durch Kochen wi treibt, nur 1 Atom Wasser enthält.

Balmain ') hat einige recht interess

Cyanartige des Bors und Stickstoff.

Verbindungen suche beschrieben, aus denen zu folgen des Kicsels mit dass Bor und Kicsel mit Stickstoff Verbi hervorbringen können, welche die Sa Natur des Cyans haben. Wenn 7 G theile wasserfreier Borsäure Cyankalium, in Gestalt von feinem Pul mengt, in einem wohl bedeckten Tiegel, a jedoch Gas einen Austritt haben kann, der glühhitze ausgesetzt werden, so bleibt ein dem Erkalten weisse, poröse Masse zurüc der man einen Theil durch die Gasentwic unter den Deckel und an die Seiten des ' geworfen findet. Die Proportionen in Gemenge sind so beschaffen, dass der K stoff in dem Cyankalium gerade hinreicht, 1 Borsäure zu reduciren und mit deren Sau Kohlenoxydgas zu bilden. Die Masse wird herausgenommen, mit Wasser gut ausgewa und getrocknet. In diesem Zustande ist sie weisse, poröse, leichte Masse, die sich Schwierigkeit leicht zu Pulver zerdrücken Sie ist unschmelzbar, unlöslich in kaltem siedendem Wasser, in kalter kaustischer Kalila

^{*)} Phil. Mag. XXI, 270.

Salzsäure, Schwefelsäure, Salpetersäure und Kö-/ nigswasser. In der Reductionsslamme vor dem Löthrohr verändert sie sich nicht und färbt auch die Flamme nicht, aber in der Oxydationsstamme ertheilt sie derselben eine stark grüne Farbe und schmilzt allmälig zu einer klaren Perle, die beim Erkalten klar bleibt. Mit chlorsaurem Kali detonirt sie mit grün gefärbtem Feuer, so wie auch mit Salpeter. Kalium und Natrium wirken, wenn man sie damit erhitzt, nicht darauf. Chlor wirkt such nicht darauf, selbst nicht beim dunklen Rothglühen. Jod, Schwefel und Quecksilberchlorid können davon absublimirt werden. Sie verändert sich nicht durch starkes Glühen in Wasserstoffgas. Aber schon vor der Glühhitze wird sie durch Wassergas zersetzt, und während sieh Ammoniak entwickelt, bleiben Kali und Borsäure zu-Mit allen Körpern, die in höherer Temperatur Wasser zurückhalten, z. B. Kalihydrat, wasserhaltige Phosphorsäure, Kalkhydrat, bringt sie Borsäure, Kali und Ammoniak hervor.

Balmain betrachtet sie, in Bezug auf die zu ihrer Bereitung angewandten Quantitäten von Bersäure und Cyankalium, als aus 3K + B²N⁵ zusammengesetzt. Aber da bei den angewandten Proportionen gewöhnlich Cyankalium übrig bleibt, welches ausgewaschen werden muss, so kann sich der Kohlenstoff in Kohlensäure oder eine Portion von dem Kalium in Kali verwandelt haben, und satürlicher ist es zu vermuthen, dass die Verbindung K + BN sei.

Balmain erwähnt ziemlich undeutlich eines Körpers, der erhalten werden soll, wenn man den vorhergehenden mit Kali schmilzt, die Masse 🐧 in Wasser auflöst, mit Salzsänre übersätti 'lange Zeit kocht, wodurch er in Gestalt weissen, saserigen Substanz niederfällt.

Ein Theil wasserfreier Borsäure Cyanzink gebeu durch starkes Glühen auf di Weise, aber leichter, eine weisse Verbi von Zink mit Stickstoffbor, welche eben s angreisbar ist, wie die Kaliumverbindung.

Wird dieser Körper mit den Chloriden Blei und von Silber gemengt und streng ges so verflüchtigt sich Chlorzink, und es bleibe entsprechenden Verbindungen von Blei und Silber zurück.

Aus Quecksilbercyanid und Borsäure durch Erhitzen in einer Retorte viel Cyanga: halten, aber auch ein weisses Sablimat, wel sich in Wasser und in Alkohol löste, und dem vermuthet wird, dass es aus Quccksilber Stickstoffbor bestehe.

Ein Gemenge von 6 Theilen Kieselsäure 13 Th. Cyankalium gab, wenn es auf diese Weise erhitzt wurde, eine spröde, poröse, g artige Masse, die, nachdem sie gut ausgewasch worden war, durch Zusammenschmelzen mit. lihydrat Ammoniak lieferte.

Die Luft. derselben in Räumen.

Leblanc ') hat unter Dumas's Leitung I Untersuchung tersuchungen über die Lust aus verschiedens geschlossenen theils geschlossenen und theils sehr zahlreich i Menschen gefüllten Räumen angestellt, und Resultate von nicht weniger als 20 Analysen d Luft von verschiedenen Orten mitgetheilt. I in Rücksicht auf die Einzelheiten

^{&#}x27;) Ann. de Ch. et de Phys. V, 223.

Abhandlung verweisen und nur das Folgende daraus im Allgemeinen anführen: Im Gewächshause des Jardin des Plantes war die Luft frei von Kohlensäuregas oder enthielt nur eine Spur davon, und der Gehalt an Sauerstoffgas stieg bis auf 23 Procent. Im Uebrigen zeigte es sich, dass der Kohlensäuregehalt der Luft aus Räumen, in welchen sich viele Menschen aufhielten, um 4 Zehntausendtheile von seiner gewöhnlichen Quantität vergrößert war, in ungleichen Verhältnissen, aber selten so, dass er 1 Procent entsprach, und dass dadurch der Sauerstoffgasgehalt gewöhnlich in demselben Verhältnisse vermindert gefunden wurde.

Durch Versuche mit einer mit reinem Kohlensäuregas gemengten Lust ergab es sich, dass ein Hund, wiewohl unter Uebelbesinden einen Gehalt von 30 Procent Kohlensäuregas vom Volum der Lust vertragen konnte, ohne davon getödtet zu Auch Menschen können eine Einmengung von 6 Procent Kohlensäuregas, wenn dieses rein ist, vertragen; ist dasselbe aber mit Kohlendunst entstanden, so tödtet die Lust, auch wenn der Koblensäuregebalt viel geringer ist. Dies schreibt Leblanc der Gegenwart von Kohlenoxydgas zu, welches, selbst wenn der Gehalt daran nur 1/2 Procent vom Volum der Luft beträgt, die Symptome vom Kohlendunst bewirken Dies ist jedoch ein Irrthum. Welcher der füchtige Körper ist, der in dem sogenannten Kohlendunst tödlich wirkt, ist allerdings nicht bekannt, 🗸 aber es ist ein Körper, der Geruch besitzt, welchen Kohlenoxydgas nicht hat, und er ist ein Product der trocknen Destillation von unvollkom-

men ausgebrannten Theilen des Holzes. nicht wahrscheinlich, dass in den Länds im Winter grosse Haufen von glühendem ten Helz in Kachelosen eingeschlossen um allmählig auszubrennen, und wo die I davon in die Zimmer treten, nicht auch ei tion Kohlenoxydgas gebildet werden solite, u noch ist man niemals dem Kohlendunst aus wenn man beim Versehliessen der Klappe d sicht beobachtet, die Nase über den aufs den Luststrom zu halten, ehe man die Ofe schliesst, und, wenn derselbe nicht geruch die Klappe wieder zu öffnen, und diese nich vorzuschieben, als bis der aufsteigende Luf geruchlos ist, worauf dann auch die Ofe verschlossen wird.

Nach Zeitungsnachrichten hat einer von mas's Schülern, Levy, in Dänemark Ver über die Zusammensetzung der Luft angestell gefunden, dass die Luft, wenn sie über der und besonders nahe über dem Wasserspiegel gesammelt wird, reieher an Sauerstoffgas ist, höher hinauf oder über der Erde. Angaben solcher Beschaffenheit müssen durch Personen anerkannter Geschieklichkeit bestätigt werden, sie als ein Fortschritt unserer Kenntnisse au nommen werden können.

Hohofengas.

Ueber die Zusammensetzung der Gase, wel sich in Hohöfen bilden, die mit verschieder Brennmaterialien gespeist werden, so wie au über deren Anwendbarkeit sind vortreffliche I tersuchungen von Ebelmen ") ausgeführt we

^{*)} Annal. des Mines, XX, 350.

den, in Betreff welcher ich jedoch auf die Abhandlung verweisen muss, da der allgemeine Vorgang bei der Bildung dieser Gase bereits schon durch die Versuche von Bunsen (Jahresb. 1840, S. 72) ausgemittelt worden ist. Ebelmen's Arbeit enthält mehrere wichtige Umstände für die Lehre von den Hohöfen.

Rnolz ") hat gezeigt, dass man, bei An- Metalle. wendung der hydroelektrischen Reduction zur Ue-Fällungen von berziehung eines Metalles mit einem anderen, auf hydroelekeine Legierung von zweien niederschlagen kann, trischem Wege. wenn die Flüssigkeit zwei Metalle aufgelöst enthalt. Aber dazu ist ersorderlich, dass sie sich in einem gewissen relativen Verhältnisse aufgelöst befinden, welches nicht von den Proporlionen in der Legierung abhängt, sondern von der ungleichen Leichtigkeit, mit welcher jedes Metall reducirt wird, so dass das weniger leicht reducirbare Metall in einem danach ermässigten viel grösseren Verhältnisse, als das leichter reducirbore, in der Lösung vorhanden sein muss. Wenn man in 5000 Theilen Wasser so viel Cyankalium auslöst, dass die Flüssigkeit bei + 250 meh Beaume's Salzwage 50(1,0256 specif. Gewicht) hat, die Lösung bis zu +60° erhitzt und denn darin 30. Th. trocknes Cyankupfer und 10 Th. Zinnoxyd auflöst, wobei sich wenig metallisches Zinn pulverförmig abscheidet, so besitzt diese Lösung die Eigenschaft, eingetauchte Eisenstücke, die mit einer elektrischen Säule von constanter Wirkung in gehörige Verbindung gebracht worden sind, mit Bronce (Kanonenmetall)

^{&#}x27;) L'Institut, Nro. 450, p. 279.

überziehen. Ruolz glaubt, dass dies be waaren, die dem Rosten ausgesetzt sind, hast angewandt werden könnte.

Höhere unbe-Metalle.

Playfair '), bat Resultate von Versucl kannte Oxyde getheilt, die er über höhere Oxydatio der Metalle angestellt hat, und glaubt von Kupfer, Eisen und Zink entdeckt zu Ueber die Bereitungsweise derselben ist b nichts angegeben worden. Die von Th beschriebenen Superoxyde betrachtet er al bindungen von gewöhnlichen Oxyden mit V stoffsuperoxyd. Wenn seine Abhandlung erschienen sein wird, werden wir darauf z kommen:

Früher unbesäuren.

Auf ähnliche Weise hat Fremy **) ange kannte Metall dass er Metallsäuren von Eisen, Zinn, Ki .Zink, Blei und Aluminium hervorgebracht aber mit Ausnahme der Eisensäure und viel auch der Kupfersäure, sind die übrigen i anderes, als bekannte Oxyde, verbunden mit stärkeren Salzbasen, von denen er früher i kannte Verbindungen entdeckt und genauer dirt hat. Die Bereitungsmethode derselben steht im Allgemeinen darin, dass man Oxyd oder dessen Hydrat mit einer concen ten Lösung von kaustischem Kali übergiesst Chlorgas einleitet, wodurch chlorigsaures gebildet wird, welches in dieser concentrie Form kräftig auf das Metalloxyd einwirkt, durch dasselbe sich höher oxydirt und dann dem freien Alkali vereinigt. Ich halte es ni

^{*)} L'Institut. Nr. 463, p. 460.

^{**)} Daselbst, Nr. 450, p. 101, und Nr. 468, p. 441.

für angemessen, aus diesen kurzen Notizen, die eigentlich nur vorläufige Anzeigen für die französische Academie der Wissenschaften sind, etwas besonders anzuführen, da ich nach Herausgabe der Arbeit jedenfalls auf einen vollständigen Bericht darüber wieder zurückkommen muss.

In Betreff des Atomgewichts vom Kalium weise Kalium. ich auf das zurück, was ich beim Atomgewicht Atomgewicht. des Chlors (S. 55) angeführt habe.

Reiset*) hat gezeigt, dass aus einem Ge-Bildung des menge von Wasserstoffgas und Stickoxydgas, wenn man es durch ein Rohr über erhitztes Eisenoxyd leitet, ein wenig Wasser und in solcher Menge Ammoniak gebildet wird, dass er mit dem, was sich in Zeit von einer halben Stunde bildete, 25 Grammen rauchender Salzsäure sättigen konnte.

Das Eisenoxyd übt hier nur einen katalytischen Einfluss aus, und es wird nicht reducirt, so lange kein Ueberschuss von Wasserstoffgas vorhanden ist.

Dumas ") hat zu zeigen gesucht, dass das Calcium. Atomgewicht des Calciums ein gerades Multiplum Atomgewicht. von dem Aequivalent des Wasserstoffs sei. Er hatte einen ausgezeichnet klaren Krystall von Kalkspath von Island erhalten, welcher nach seiner Analyse bestand aus:

Kohlensaurer Kalkerde 99,970 Kieselsäure 0,013 Eisenoxyd 0,017 Talkerde, eine Spur

100,000.

^{&#}x27;) Journ. de Pharm. et de Chim. II, 257.

[&]quot;) Journ. f. pr. Chem. XXVI, 460.

Durch Glühen kaustisch gemacht gab derselbe bei 3 Versuchen 56,42, 56,06 und 56,04 Kalkerde, wonach er das Atomgewicht des Calciums genau 20 Mal so gross berechnet, wie das Acquivalent des Wasserstoffs = 12,5 × 20 = 250.

Erdmann und Marchand ') haben sogleich die Richtigkeit auch dieser Angabe von Dumas bestätigt. Sie haben Chlorcalcium krystallisirt, die Krystalle in Wasser aufgelöst, die Lösung mit kohlensaurem Ammoniak gefällt, den Niederschlag nach dem Auswaschen zwischen + 1609 und + 1800 getrocknet, und gewogene Quantitäten davon durch Glühen kaustisch gemacht. Als Mittelzahl von 4, wenig unter sich variirenden Versuchen fanden sie 56 Kalkerde und 44 Kohlensäure, wonach sie das Atomgewicht Calciums gerade zu 250 berechnen, was um 6 von dem bisher angenommenen abweicht.

Das bisher angenommene, = 256, war berechnet nach einem von mir vor beinahe 34 Jahren angestellten Versuche über die Zusammensetzung des Chlorcalciums. 3,01 Gr. geschmolzenen Chlorcalciums hatten 7,75 Gr. geschmolzenen Chlorsilbers gegeben **). — In Folge eines Fehlers beim Abschreiben dieser Zahl zu 7,73 war dieses Atomgewicht späterhin zu hoch berechnet worden; denn da aus 3,01 geschmolzenen Chlorcalciums 7,75 geschmolzenen Chlorcalciums 7,75 geschmolzenen Chlorcalciums 7,75 geschmolzenen Chlorcalcium kann für eine richtige Atombestimmung des Calciums nicht

^{*)} Journ. f. pr. Chem. XXVI, 472.

^{**)} Abhandl. i fysik, Kemi och Mineralogi. III, 269.

zu Grunde gelegt werden, weil sich derin, wenn man die letzten Wasserportionen in höherer Temperatur daraus entfernt, eine kleine Portion Caleinm auf Kosten des Wassers oxydirt, so dass Salzsäure weggeht und die Lösung des Salzes basisch ist und deutlich auf freie Kalkerde reagirt. Es ist daher ziemlich deutlich, dass dieses Atomgewicht zu hoch ausgefallen sein musste. Ungeachtet es also entschieden zu sein schien, less das Atomgewicht des Calciums niedriger sei, de es bisher angenommen wurde, und dass die un angeführten Versuche von diesem Gesichts-, pankte aus ein sehr wahrscheinliches Resultat gegeben hätten, so bekenne ich doch, dass ich, bei aller Achtung für die Chemiker, welche sie agestellt haben, zu Zahlenresultaten wenig Verrauen hatte, die mit einer vorgefassten Meinung esucht wurden, deren Richtigkeit man nicht prüsen sondern beweisen will. Man übersieht Alles, was zu einem anderen Resultate führen kann, als zu dem, was man zu erhalten wünscht, and erkennt in der Uebereinstimmung desselben mit der Hypothese die Bürgschaft für die Richtigkeit. So z. B. vermisst man bei Erdmann's und Marchand's Versuchen die Erwähnung des Verdachts, ob ihr kohlensaurer Kalk nicht Talkerde enthalten habe, mit der die Kalkerde mehr oder weniger veranzeinigt überall in der Natur vor-Löst man krystallisirtes oder selbst-bis kommt. zum glühenden Fluss geschmolzenes Chlorcalcium in Wasser auf, und vermischt man die klare Lösung mit Kalkwasser, so bekommt man einen Niederschlag von Talkerde, der niemals vermieden werden kann, wenn man nicht vorher die Lösung

mit ein wenig Kalkmilch digerirt, bis sie stark alkalisch reagist, wodurch sich Talkerdehydest mit Kalkerdehydrat verbunden vollkommen niederschlägt. - Aus einer so erhaltenen talkerdefreien Lösung fällte ich kohlensaure Kalkerde durch eine Lösung von Ammoniumoxyd-Sesquicarbonat; der Niederschlag, welcher unter starkem Aufbrausen entstand, wurde ansangs aus einem Filtrum gewaschen, nachher aber in einem Glasgefässe, in welchem er so oft wiederholt mit reinem Wasser durchmischt wurde, bis dasselbe nach erfolgter Klärung und nach dem Abgieseen nicht mehr das geringste Merkmahl von Trübung durch salpetersaures Silberoxyd bervorbrachte; dann wurde der Niederschlag auf einem Filtrum gesammelt und 24 Stunden lang bei + 80° getrocknet. 6 Grammen von dem so getrockneten Niederschlage wurden darauf in einem Rohr von 1 Zoll inwendigen Durchmessers in einem Oelbade eine Stunde lang in einer Temperatur von + 180° bis + 190° erhalten, ohne dass er etwas an Gewicht dabei verlor. Als ich nun diesen kohlensauren Kalk, unter Beobachtung der für die Wägung der Kohlensäure erforderlichen Umstände, zur Kausticirung anwandte, bekam ich eine vollkommen kohlensäurefreie Kalkerde, aber stets einen grösseren Verlust an Gewicht, wie Erdmann und Marchand, und niemals genau denselben bei zwei Versuchen.

Ich beschloss daher einen Gegenversuch in einer kleinen Retorte zu machen, und dahei machte ich die Beobachtung, dass sich, wenn das Kohlensäuregas anfing wegzugehen, Wasserdämpfe in dem Retortenhalse zeigten. Dieselben konnten

sauren Kalks eingeschlossenen Mutterlauge berrühren, die sich zu meiner Verwunderung keinen Ausweg in der hohen Trocknungs-Temperatur gehahnt hatte. Ich löste deshalb ein wenig von dem kohlensauren Kalk in Salpetersäure auf, und erhielt durch Vermischung der Lösung mit salpetersaurem Silberoxyd einen deutlichen Niederschlag von Chlorsilber,

Jetzt löste ich den so erhaltenen kohlensauren Kalk in reiner Salpetersäure auf und fällte die Lösung mit Sesquicarbonat von Ammoniumoxyd. Der wie vorher gewaschene und getrocknete Niederschlag gab einen grösseren Verlust, wie die ersteren Versuche. Es war also klar, dass auf diese Weise bereiteter kohlensaurer Kalk keinen Begriff von dem Atomgewicht der Kalkerde geben kann.

Ich wählte daher einen anderen Ausweg und liess ein bestimmtes Gewicht von der so erhaltenen kaustischen Kalkerde in feuchter Luft und in einem Gefässe, welches auf dem Boden Kalkwasser enthielt, zerfallen, rührte sie dann mit Wasser sehr wohl an, setzte eine abgewogene Portion concentrirter destillirter Schwefelsäure") hinzu, die mit ihrem doppelten Volum Wasser vorher verdünnt worden war, verdunstete und glühete den Räckstand so lange, bis der Tiegel nichts mehr an Gewicht verlor. Es bildet sich nämlich, wenn der Uebersebuss an Schwefelsäure verdun-

^{*)} Diese Säure liess auf 12 Grammen, welche im Platintiegel verdunstet wurden, 1 Milligramm geglüheten Rückstund zurück, für welchen bei der Berechnung der Versuche Correction gemacht wurde.

stet wird, ein bis jetzt unbekanntes Bisulfat der Kalkerde, welches beim Glühen langsam zersetzt wird unter Entwickelung desselben eignen sauren Geruchs, welchen man empfindet, wenn ein Ueberschuss an Schwefelsäure von sehwefelsauren Kali weggeraucht wird. Ist dieser Ueberschus nicht ausgetrieben, und gieset man nach dem Glüben Wasser auf den Gyps, so bekommt dasselbe davon die Eigenschaft, Lackmuspapier zu röthen.

Bei dem Versuehe, welchen ich mit der Kälkerde anstellte, die ich von dem aus dem Chlorcalcium gefällten kohlensauren Kalk erhielt, und in welcher ich nachher ein wenig Chlorcalcium fand, bekam ich das Atomgewicht der Kalkerde zu 253,56; aber als ich nachher den Kalk anwandte, zu welchem der kohlensaure Kalk aus salpetersaurem Kalk gefällt worden war, erhielt ich bei 5 Versuchen für das Atomgewicht der Kalkerde die folgenden Zahlen:

352,203 351,470 352,080 352,430 351,530.

Die Mittelzahl davon ist = 351,942, woraus für das Atomgewicht des Calciums = 251,942 folgt und für die Kalkerde ein Sauerstoffgehalt von 28,4, anstatt 28,02, wie bisher angenommen worden ist. Die Abweichungen dieser Versuche zeigen, dass eine bessere Bestimmungsmethode für das Atomgewicht wünschenswerth wäre, aber ich habe keine zweckmässigere finden können.

cium.

H. Rose ') hat gefunden, dass Schweselcal- Schweselcalciash, welches durch Glühen von Gyps mit Kohlenpulver erhalten worden ist, durch nachheriges Behandeln mit Wasser dieselbe Art von Zersetzung arleidet, wie das auf dieselbe Weise dargestellte Schwefelbarium (Jahresb. 1843, S. 101). Schweselcalcium zersetzt Wasser, die Lösung enthält Calciumsulfhydrat und sehr wenig Kalkerde, während Kalkhydrat mit Kohle gemengt ungelöst. zurückbleibt. Es ist jedoch wahrscheinlich, dass die Gegenwart der Kohle hierbei eine wirksame Rolle spielt; denn ich habe Kalkerde von gebranntem Marmor dadurch zu Schweselcalcium reducirt, dass ich dieselbe in einem Porcellanrohr bis zum Glühen erhitzte und Schwefelwasserstoff so lange hindurch leitete, als sich aus dem austretenden Gase noch Wasser condensirte. Ich erhielt dabei Schweselcalcium in Gestalt einer körnigen Masse, deren körnige Beschaffenheit dem Marmor angehört, und welche einen schwachen Stich ins Rothgraue hatte. Dasselbe wurde mehrere Monate lang in einer verschlossenen Flasche mit Wasser übergossen stehen gelassen, ohne das geringste Merkmahl von Veräuderung seiner Farbe, oder von Zerfallen, was eine nothwendige Folge der Bildung von Calciumsulfhydrat und von Kalkhydrat hätte sein müssen. Lösung in Wasser entbielt sehr wenig aufgelöst, and sie liess nach Verdunstung über Schweselsäure im lustleggen Raume ein wenig wasserhaltiges Schweseleium auf dem Glase zurück.

Rose sand serner, dass sich, wenn man die

Poggend. Ann. LV, 433.

Lösung von Schwefelcalcium, welches durch Reduction des Gypses mit Kohle erhalten worder ist, mit vielem Wasser kocht, die Lösung siedens filtrirt und dann in einer Retorte destillirt, bis ein grosser Theil von dem Wasser übergeganger ist, viel Schwefelwasserstoff entwickelt und dass aus dem Rückstande beim Erhalten Gyps anschiesst Die von diesem Gyps abgegossene klare Flüssigkeit setzte, wenn sie in einer kleineren Retorte destillirt wurde, bis nur ein kleiner Theil davon noch übrig war, gelbe Krystallnadeln beim Erkalten ab, deren Zusammensetzung = CaS⁵ + 5Ca + 20 H gefunden wurde.

Schwefelstrontium.

Rose untersuchte auch das auf dieselbe Weise bereitete Schwefelstrontium und fand, dass dieses ebenfalls durch Wasser in Strontiumsulfhydrat und in Strontianerdebydrat zersetzt wird.

Beryllium.
Atomgewicht
desselben und
Zusammensetzung der
Beryllerde.

Ueber die Zusammensetzung der Beryllerde und über das Atomgewicht des Berylliums sind unter H. Rose's Leitung sehr wichtige Untersuchungen von v. Awdejew') angestellt worden. Das bisher für das Beryllium angenommene Atomgewicht ist aus der Zusammensetzung der in Wasser löslichen Verbindung abgeleitet worden, welche erhalten wird, wenn man verdünnte Schwefelsäure mit Beryllerdehydrat sättigt, und welche für das neutrale schwefelsaure Salz der Beryllerde gehalten wurde, wogegen man das krystallisite Salz, welches aus einer Lösung anschiesst, die einen geringen Ueberschuss an Schwefelsäure enthält, und in welchem die Beryllerde mit doppelt so viel Schwefelsäure verbunden ist, als

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LVI, 101.

sweisach schweselsaure Beryllerde betrachtete. v. Awdejew stellte durch Glühen eines Gemenges von wassersreier Beryllerde und Kohle in trocknem Chlorgas Chlorberyllium dar, und sand dastelbe bei der Analyse dem krystallisirten schweselsauren Salze vollkommen proportional zusammengesetzt, so dass es, da diese Chlorverbindung gerade auf in Salzsäure und in Beryllerde theilbar ist, als die neutrale Verbindung angesehen werden muss, woraus dann wiederum solgt, dass die Beryllerde doppelt so viel Sauerstoss enthalten muss, als wir bisher darin angenommen haben. Durch genaue Analysen sowohl des Chlorids als auch des schweselsauren Salzes hat er die Zusammensetzung der Beryllerde bestimmt zu:

Beryllium 36,742 Sauerstoff 63,258

Dieser grosse Gehalt an Sauerstoff in einer Salzbasis, die nicht gerade zu den schwächeren gehört, ist sehr ungewöhnlich.

v. Awdejew ist in eine gründliche Untersuchung der Frage eingegangen, ob die Beryllerde als aus 2 Atomen Radical und 3 Atomen Sauerstoff oder aus 1 Atom von jedem zusammengesetzt betrachtet werden müsse, und hat sich am Ende für die letztere Ansicht aus dem Grunde entschieden, weil in drei Doppelsalzen von Schwefelsäure mit Kali und Beryllerde, so wie von Fluor mit Kalium und Beryllium beide Basen in dem Verhältnisse von 1 Atom einer jeden enthalten sind, dass in dem Aluminat der Beryllerde (dem Chrysoberyll) die Thonerde gerade drei Mal so viel Sauerstoff enthält wie die Beryllerde, und dass ausserdem die Formeln für den Smaragd,

Phenakit und Euclas viel einfacher werden, wena man die Beryllerde = G annimmt. Diese Grünk sind ohne Zweisel für die Beurtheilung von gresser Wichtigkeit; zieht man aber die Frage in eine ausgedehntere Betrachtung, so scheinen in zur Entscheidung derselben doch noch nicht hisreichend zu sein. Man stösst dabei nämlich auf folgende Puncte: 1) Das Atomgewicht des Berylliums würde niedriger sein, als das irgend eines anderen Körpers, mit Ausnahme des Wasserstoffs, nämlich = 58,04. Dies würde an und für sich keine Schwierigkeiten baben, wenn nämlich die Verbindungen des Berylliums ein in demselben Verhältnisse geringeres specis. Gewicht hätten, denn wir wissen, dass mit einem niedrigen Atomgewicht auch ein niedriges specif. Gewicht verbunden ist. Aber das specif. Gewicht der Beryllerde ist = 2,967 und wenn wir das des Smaragds, = 2,7, mit dem des Euclases, worin 14 Mal so viel Beryllerde wie in dem Smaragd enthalten ist, vergleichen, so ist dieses = 3,0, also mit dem vermehrten Beryllerdehalte vergrössert. 2) Zeigt es sich, dass die meisten, um nicht zu sagen alle Basen, die aus zwei Atomen Radical und drei Atomen Sauerstoff bestehen, mit Schweselsäure in mehreren Verhältnissen zusammentreten zu basischen Salzen, nämlich RS3, die neutrale Verbindung, RS2, RS und endlich R2S. Alle diese Verbindungen bildet die Beryllerde gleichwie Thonerde, Eisenoxyd, Chromoxyd, Manganoxyd, Uranoxyd. Dabei ist die zweite Verbindung in der Reihe dieser Salze von allen diesen Basen, auch von der Beryllerde in

Wasser löslich, aber die dritte und vierte sind unlöslich. Dagegen ist mir kein entsprechendes Beispiel von irgend einer der Basen bekannt, die per 1 Atom Sauerstoff enthalten. Ich glaube, has dieser Umstand einige Aufmerksamkeit verdent. v. Kobell hat vor einiger Zeit zu zeigen gesucht, dass die Baryterde keine 3 Atome Sauerstoff enthalten könne, weil sie nicht durch kohlensaure Kalkerde gefällt werde. v. Awdejew hat aber in seiner Abhandlung gezeigt, dass sie wirklich dadurch gefällt wird. 3) Das Verhältniss swischen Beryllerde und Kali in den Doppelsalsen ist in der That eine gute Stütze für die Anmbme von G; aber ein eigentlicher Beweis liegt nicht darin. v. Awdejew führt an, dass er ans 3 Atomen (nach seinem Atomgewicht) sehweselsaurer Beryllerde und 1 Atom schweselsaurem Kali kein Doppelsalz habe hervorbringen können. Dabei kann erinnert werden, dass dasselbe so leicht löslich sein kann, dass es vielleicht erst nach langer Zeit aus einer concentrirten Lösung angeschossen erhalten wird. Ausserdem wissen wir, dass tich Salze häufig vorzugsweise in anderen Verhältnissen, als zu 1 Atom von jedem vereinigen, z. B. 1:1, 1:11, 1:2, 1:3 und darüber, und das Multiplum ist nicht so selten bei dem Salz, dessen Basis nur 1 Atom Sauerstoff enthält, und ich werde weiter unten in diesem Jähresberichte mehrere Salze anführen, in welchen sich 3 Atome von einem Kalisalz mit 1 Atom von einem Salz vereinigt haben, dessen Basis 3 Atome Sauerstoff enthält; das bekannte Kaliumeisencyanür und Kaliumeisencyanid sind hierfür wohl bekannte Be-Vielleicht lassen sich mit auderen Säuweise.

ren'und einer anderen Basis, als Kali, Verbindungen in veränderten Verhältnissen hervorbringen, aus denen ein anderer Schluss gezogen werden kann. - Ohne also den Analysen von Doppelsalzen das Stimmrecht für die Entscheidung ähnlicher Fragen zu entziehen, will ich nur bemerken, dass sie an und für sich und ohne Stütze von anderen Verhältnissen nothdürstige Beweise sind, mit denen man sich begnügen muss, wenn man keine andere hat, dass sie aber, wenn sie mit anderen Verhältnissen in Widerspruch gerathen, unzuverlässig sind. 4. Graf Schaffgotsch hat das Hydrat-der Beryllerde analysirt (Jahresb. 1842, S. 95). Mit der Annahme, dass hier kein gar zu grosser Beobachtungssehler begangen worden ist, verhält sich der Sauerstoff der Beryllerde zu dem des Wassers = 3:4. Ist die Beryllerde = \hat{G} , so ist das Hydrat = $\hat{G}^5\hat{H}^4$, was ein sehr ungewöhnliches Verhältniss wäre, ist sie aber $= \ddot{G}$, so wird das Hydrat $= \ddot{G} + 4\dot{H}$, was nichts Ungewöhnliches einschliesst. 5) Was die Formeln. für die natürlichen Verbindungen anbetrifft, so sind sie in beiden Fällen gleich ein-Für den Chrysoberyll, der ein Aluminat ist, wird die Formel = G+Al oder G+3Al; die Formel für den Phenakit wird in dem einen Falle = Ġ³Si und in dem anderen GSi, die für den Smaragd wird in dem einen Falle =G³Si + AlSi und in dem letztern = GSi + ÄlSi, und die des Euclases entweder 2G3Si+ Äl²Ši oder = 2ĞŠi + Äl²Ši; hier ist also kein Grund vorhanden, die eine Formel für wahrscheinlicher zu betrachten, als die andere.

So weit ich es beurtheilen kann, legt das jetzt Angeführte eine fast grössere Wahrscheinlichkeit wilde Ansicht, dass die Beryllerde aus 2 Atomen Radical und 3 Atomen Sauerstoff besteht = G, in welchem Fall das Atom des Berylliums 87,124 und dessen Aequivalent 174,28 wiegt; das Atomgewicht der Beryllerde ist dann 474,28.

Wöhler') hat folgende Methode angegeben, um Selen aus seinen natürlichen Verbindungen Ausziehung mit Metallen auszuziehen. Das Erz wird zu Pul-Sclenmetallen. ver gerieben und Kalkspath und andere Carbonate daraus mit Salzsäure ausgezogen, worauf man es wäscht, trocknet und mit einer gleichen Gewichtsmenge stark verkohlten Weinsteins genau vermischt. Das Gemenge wird in einen Tiegel geschüttet, darin mit einer Schicht von grobem Kohtenpulver bedeckt, der Tiegel mit einem Deckel versehen und eine Stunde lang einer mässigen Glühhitze, ausgesetzt. Die durchgebrannte Masse wird rasch zu Pulver gerieben, dasselbe auf ein Filtrum gebracht, darauf mit Wasser, welches durch Kochen wohl von Luft befreit worden ist, äbergossen, und das Filtrum fortwährend mit Wasser gefüllt erhalten, indem man eine Waschfasche mit ausgekochtem Wasser darüber aubringt, and dieses so lange fortgesetzt, als das Wasser nech gefärbt durchgeht. Das Durchgehende wird auf flachen Schalen aufgefangen und darauf einige Tage lang der Luft ausgesetzt, wodurch sich das Selen niederschlägt und die Flüssigkeit, welche antanglich roth wie Bier ist, farblos wird. Das Selen wird dann absiltrirt, gewaschen und destil-

^{*)} Ann. d. Ch. u. Pharm. XLI, 122,

lirt, wobei ein wenig Selenmetall zuräckbleibt. Die alkalische Flüssigkeit enthält ein wenig selenigsaures Kali, weshalb man sie mit schwefliger Säure sättigt, dann mit Schweselsäure vermischt und kocht, wodurch das Selen reducirt und niedergeschlagen wird.

Ist das Selenmetall Selenblei, so enthält dieses häufig Silber, welches nachher in dem Rückstande gesucht werden muss.

Neue Quelle

Otto *) hat eine neue Quelle zur Gewinnung zur Gewinnung des Selens angegeben. Auf der Okerhütte Rammelsberge hat man eine Einrichtung getroffen, um aus dem schwesligsauren Gas, welches sich beim Rösten bildet, Schweselsäure zu bereiten, und hat diese Fabrikation im grossen Maasstabe ausgeführt. In dieser Säure setzt sich auf den Boden der Bleikammer, gleich wie ehedem bei der Schweselsäure-Fabrikation zu Gripsholm, ein rother Schlamm ab, der Selen enthält, ausser Schwefel, Quecksilber, Antimon, Kupser, Blei, Eisen und wenig Zink. Otto hat daraus 4 Procent Selen erhalten.

Arsenige Säure

Wiggers **) hat bemerkt, dass wasserklare enthält häufig Antimonoxyd. sublimirte arsenige Säure Antimonoxyd enthalten kann. Er legte die klare arsenige Säure in Salzsäure, in der Absicht um sie klar zu erhalten, was aber nicht stattfand, sondern sie wurde darin allmälig trübe. In der wieder abgegossenen Salzsäure wurde ein Gehalt an Antimonoxyd entdeckt. Durch Prüfung der im Handel vorkommenden arsenigen Säure fand er das Antimonoxyd in eini-

^{*)} Ann. d. Ch. u. Ph. XLII, 345.

^{**)} Das. XLI, 347.

gen Sorten, aber nicht in allen. Die Gegenwart des Antimonoxyds gibt sich durch den in der Salzsäure - Lösung entstehenden Niederschlag zu erkennen, wenn man sie mit viel Wasser verdännt, und durch Schwefelwasserstoff, welches in kleinerer Quantität angewandt zuerst Schwefelantimon mit seiner rothen Farbe niederschlägt.

Buchner d. Aelt. *) hat angegeben, dass 10Verhalten der Theile siedender Salpetersäure von 1,23 spec. Ge-Säure zur Salwicht 1 Th. arseniger Säure auflösen, und dass petersäure. sieh dabei rothe Dämpfe entwickeln, die ausweisen, dass man unrichtig angenommen habe, dass die arsenige Säure nicht die Salpetersäure zersetzen könne, um sich in Arseniksäure zu verwandeln. Beim Erkalten fiel ein Theil von dem Aufgelösten pulverförmig wieder nieder. Buchner hat jedoch nicht bemerkt, ob er seine Salpetersäure vorher durch Kochen von salpetriger Säure befreit habe, daher aus diesem Versuche nichts geschlossen werden kann.

Warrington **) hat folgende Modification in Bereitung der der Bereitungsmethode der Chromsäure aus zweifach chromsaurem Kali mit Schwefelsäure nach
Fritzsche angegeben, hauptsächlich in der Absicht, um die Ausfällung des sauren schwefelsauten Kali's mit der Chromsäure zu vermeiden. Er aimmt 100 Volumtheile einer so gesättigten Lösung von Kalibichromat, dass ein Theil des Salzes beim Erkalten daraus angeschossen ist, und vermischt sie vorsichtig mit 120 bis 150 Volumth.
concentrirter Schwefelsäure, die vollkommen blei-

^{&#}x27;) Buchn. Repert. Z. R. XXVI, 367.

[&]quot;) Phil. Mag. XX, 453.

frei sein muss. Während der Vermischung erhitzt sich die Flüssigkeit sehr stark, und während ihres Erkaltens schiesst daraus die Chromsäure in schönen carminrothen Nadeln an, die man durch Abgiessen von dem Liquidum befreit und dann zwischen zwei ebene Platten von unglasirten Porcellan oder zwischen platte trockne Ziegelsteine legt, von denen das Liquidum eingesogen wird, so dass die Krystalle trocken und sehr unbedeutend mit Schweselsäure verunreinigt darauf zurückbleiben.

' Vanadín. men desselben

Schultz *) hat in zwei verschiedenen Eisen-Neues Vorkom-erzen aus der Nachbarschaft von Tumnitz in Ober-Schlesien Vanadin gefunden. Dasselbe wurde auch in den Schlacken des bei Myslowitz daraus dargestellten Eisens wiedergefunden. Die Grösse des Vanadingehalts ist nicht angegeben worden. Bodemann ") hat Vanadin und Chrom zusammen in einem Lager von Eisenstein (Eisenoxydhydrat) bei Steinlade am nordwestlichen Rande vom Harz gefunden.

Antimon. Specif. Gewicht desselben.

Scheerer und Marchand ***) haben das specis. Gewicht des Antimons genauer bestimmt, und dasselbe bei ihren Versuchen mit reinem Metall = 6,715 gefunden. Im Allgemeinen ist es zu 6,7 bis 6,85 angegeben worden. Das specis. Gewicht des im Handel vorkommenden Regulus antimonii fanden sie = 6,695 bis 6,698. specif. Gewicht lässt sich nicht durch starken · Druck vergrössern.

[&]quot;) Pharmac. Centr. Blatt. 1842, S. 372,

^{**)} Poggend. Ann. LV, 633.

^{&#}x27;) Journ. f. pr. Chem. XXVII, 207.

G. Rose") hat bemerkt, dass Palladium im natürlichen Zustande, gleichwie Iridium (Jahresb. 1843, S. 110), dimorph vorkommt, und dass es gende dieselben beiden Formen, wie das letztere, amimmt, nämlich entweder Hexaëder, in welcher Form es am meisten in Brasilien gefunden wird, und sechsseitige Tafeln, welche die Form sind, in welcher es am Harz vorgekommen ist.

Palladium. Dimorphie desselben.

oxyd.

Ich habe schon im Vorhergehenden bei dem Silber. Atom-Atomgewicht des Chlors (S. 60) einige Versuchegewicht desselangeführt, welche zur Bestimmung des Atomge-

wichts vom Silber angestellt worden sind, nach velchen es gerade zu 1350, anstatt wie es vorher

agenommen wurde = 1351,607, ausgefallen ist.

Ebenso erinnere ich hier an einige daselbst Quecksilberitgetheilte Angaben über die Ungleichheiten des necksilberoxyds, je nach dessen Bereitung auf tecknem oder auf nassem Wege, welche S. 66 egeführt worden sind.

Ueber das specif. Gewicht und über die Zusmmendrückbarkeit des Kupfers haben Schee-specif.Gewicht desselben. er und Marchand **) Untersuchungen angetellt. Die grösste Schwierigkeit war, ein dich-Kupfer zum Wägen zu erhalten. mthete Eigenschaft des Kupfers, dass es Saueres absorbirt und dass es dasselbe, gleichwie

Silber, im Erstarrungsmomente wieder gasrmig abgibt, schien ihnen sehr wahrscheinlich, bei einer grossen Menge von ihren Versuchen r Kopferregulus nach dem Erkalten eine war-

basörmige Auftreibung auf der Spitze hatte, und

^{&#}x27;) Peggend. Ann. LV, 329.

^{&#}x27;) Journ. f. pr. Chem. XXVI, 193.

unter derselben, wenn es durchgesägt wurde, porös war, was auszuweisen schien, dass diese Auftreibung durch einen gasförmigen Körper im Erstarrungsmomente gebildet werde, von dem die letzten Portionen von der Auftreibung eingeschlossen werden, wenn es erstarrt.

Die beste Bereitungsmethode eines Kupfers, welches dieses Phänomen nicht hervorbringt, besteht darin, dass es mit einem Fluss geschmolzen wird, der nur Kochsalz ist, wodurch das Kupfer mit glatter Obersläche und in dichter Masse erbalten Das specif. Gewicht eines solchen Regulus von reinem Kupfer fanden sie = 8,921. Zu Draht gezogenes Kupfer derselben Art hatte 8,933 bis 8,939 specif. Gewicht. Einem Druck von 300,000 Pfund ausgesetzt gewesenes Cement-Kupfer hatte das speeif. Gewicht von 8,907 auf 8,931 vergrössert. Das Kupfer bekam durch Ausziehen in feine Drähte ein specif. Gewicht = 8,952, welches das grösste specif. Gewicht war, zu welchem das Kupfer, auch durch Häumern gebracht werden konnte.

Oxydation des Kupfers beim Glühen.

Anthon') hat durch Versuche dargelegt, dass sich Kupfer beim fortgesetzten Glühen nur bis zum Oxydul oxydirt, so lange sich noch ein Kern von Kupfer im Innern befindet, wobei sich jedoch die äusserste Schicht des Oxyduls in Oxyd verwandelt, welche Schicht aber nur sehr dünn ist. Aber nachdem sich das Kupfer auch im Innern in Oxydul verwandelt hat, so oxydirt sich dieses fortwährend von Aussen nach Innen zu Oxyd. Diese Beobachtung, welche ich im Uebri-

^{*)} Buchn. Repert. Z. R. XXVI, 216.

gen mit dem wahren Verhalten übereinstimmend betrachte, enthält etwas noch Unerklärtes. Das Oxydul, welches sich zunächst bildet, oxydirt the in Berührung mit der Lust zu Oxyd, aber tiese Oxydschicht nimmt niemals an Dicke zu, so lange im Innern noch Metall vorhanden ist. Ursache, weshalb sieh der Sauerstoff durch das Oxydul, welches im Uebrigen einen dichten Ueberzug bildet, bis zu dem Metall fortpflanzt, ist nicht recht klar. Existirt wohl eine chemische Verbindung von Eu + Cu, die sich zwischen dem Metall und dem Oxyd bildet, und welche sich ton Aussen reproducirt, worauf sie von Innen reducirt wird? Aber die Sauerstoffquantitäten, welche das Kupfer in diesen Fällen aufnimmt, entprechen nach Anthon's Wägungsversuchen fast enau denen, welche zur blossen Oxydulbildung aforderlich sind.

Scheerer und Marchand *) haben das spe- Wismuth. eif. Gewicht des chemisch reinen Wismuth = 9,799 Specifisches gefunden. Das im Handel vorkommende Wismuth besitzt ein specif. Gewicht von 9,783. Bei den Versuchen über die Wirkung, welche Druck auf Mas specif. Gewicht des Wismuths ausübt, zeigte Sich ein Phänomen, welches schwierig zu erkläten ist. Unter einem Druck von 100,000 Pfund ing das specif. Gewicht herunter bis auf 9,779, 150,000 Pfand bis auf 9,655 und von 200,000 Bis auf 9,556.

Arppe ") hat in L. Svanberg's Laborato-Oxydationsrium eine Untersuchung über die Oxydationsstusen

grade des

selben.

[&]quot;) Journ. für pract. Chem. XXVI, 209.

[&]quot;) K. Vet. Akad. Hondl. 1842.

des Wismuths ausgeführt, und dabei eine Menge von ungleich gefärbten Oxyden erhalten, von dem schwarzen Suboxyd bis zu einer rothen Wismuthsäure, deren Zusammensetzung noch nicht bekannt ist.

Ich habe in den Jahresberichten 1833, S. 109, und 1834, S. 112, die Versuche über ein Sub oxyd von Wismuth angeführt und an demselben Orte, S. 110, der Versuche von Stromeyer erwähnt, welche die Existenz eines Superoxyds darlegen, deren Richtigkeit nachher von Jacque lin in Zweisel gezogen worden ist. Dieser höhere Oxydationsgrad wird durch Behandlung des Wismuthoxyds mit chlorigsaurem Kali erhalten. Arppe beginnt seine Versuche mit der Darlegung, dass Stromeyer nicht mit schwacher Salpeter säure, und noch weniger Jacquelin durch blog sses Wasser ihre höheren Oxydationsgrade hätten rein erhalten können, dass aber eine stärkere Säure sowohl Kali als auch eingemengtes Oxy und basisches Chlorwismuth daraus wegnimmt. Das Oxyd, welches nach beendigter Einwirkung von stärkerer Salpetersäure zurückbleibt, ist je doch nicht mehr braun, sondern entweder gelbbraun oder grünbraun, was beweist, dass die starke Salpetersäure nicht bloss ein Lösungsmittel für die eingemengten fremden Stoffe, war, sondern dass sie auch hinterher auf das gereinigte Oxyd eingewirkt hat. Diese gelbbraunen oder grünbraunen Oxyde, welche durch Einwirkung der Salpetersäure auf den im Ansang gehildeten braunen Körper erhalten werden, hat er jedoch nicht beliebig hervorrusen können. Um das dunkle Wismuthoxyd in grösster Quantität zu bekommen,

schreibt er vor, dass es am besten sei, eine Lötung von salpetersaurem Wismuthoxyd in eine stemlich starke Lösung von chlorigsaurem Alkali un tropfen. Er führt folgende Oxyde an:

- 1. Wismuthsuboxyd, welches von Vogel entleekt worden ist, und welches er nicht frei von
 Zinn erhalten und deswegen auch keiner Analyse
 naterwersen konnte. Seine vermuthete Zusammensetzung = Bi hat also wenig Werth. (Arppe
 limmt in seiner Abhandlung das gewöhnliche
 Wismuthoxyd als aus Bi zusammengesetzt und
 des Atomgewicht des Wismuths = 886,9 an).
- 2. Ein hellbraunes Oxyd, welches erhalten wird, wenn man salpetersaures Wismuthoxyd in eine fiedende Lösung von chlorigsaurem Alkali, die fieles kaustisches Kali enthält, eintropft. Das tochen muss hinreichend lange fortgesetzt werten, um durch das Kali das hartnäckig anhäntende Chlor auszuziehen. Er fand bei zwei Anatysen einen Gehalt von 88,1 Procent Metall und Procent Wasser, und betrachtet dasselbe nach der Formel 3 Bi + Bi zusammengesetzt, nach welcher dasselbe 88,08 Proc. Metall hätte geben missen.
- des brannen Bleisuperoxyds hat. Dasselbe wird whalten, wenn chlorige Säure von Anfang an im Utberschuss vorbanden gewesen ist, und wenn man es nachher durch Auskochen des in dem Oxyd wickgebliebenen Chlors mit Alkali gereinigt hat. Dieses Oxyd yerhält sich eigenthümlich, wenn man es in einem Gemenge von salpetersaurem Silberoxyd mit freier Salpetersäure auflöst, da-

durch, dass die Lösung dunkelbraun wird, welcher Farbe sowohl durch Vendünnung mit Wasse als auch durch Erwärmen verschwindet. His scheint sieh das Silber init mehr Sauerstoff von bunden zu haben, insofern sich das dunkelbraum Oxyd des Wismuths nicht für sich in Salfett säure aufzulösen scheint. Arppe fand in zwi Analysen in diesem braunen Oxyd 86,6 Procei Metall und 3 Proc. Wasser, und er betrachtet unach der Formel Bi + Bi zusammengesetzt, nach welcher dasselbe 86,9 Proc. Metall hätte gebonüssen.

- 4. Zuweilen erhält man bei der Behandlung des Wismuthoxyds mit chlorigsaurem Alkali in der Wärme ein grünbraunes Oxyd, welches nach dem Ausziehen fremder Stoffe mit Salpetersäum grün wird. Dieses grüne Oxyd verwandelt sich durch kaustisches Kali in ein braunes, und löck sich langsam aber vollständig in Salpetersäure mit hellrother Farbe auf. Salzsäure löst es Chlorentwickelung auf, und Ammoniak gibt in dieser Lösung einen gelben Niederschlag. Analyse dieses grünen Oxyds gab 83,7 Proc. Med tall und 1,8 bis 1,3 Proc. Wasser. Arppe betrachtet es = Bi, nach welcher Formel dasselbe 85,4 Proc. Metall enthalten müsste, eine Abweig chung, die sehr gross ist.
- 5. Löst man das zuletzt angeführte grüne Oxychin Salzsäure, und fällt man die Lösung mit Ammoniak, so erhält man einen gelben Niederschlage den er als ein Hydrat von einem höheren Oxychansieht. Dasselbe gelbe Hydrat wird auch erhalten, wenn man salpetersaures Wismuthoxyd in

ine concentrirte Lösung von chlorigsaurem Alli tropft, auch wenn man das unter 3 erwähnte
takelbraune Oxyd in schmelzendes kaustisches
takelbraune Oxyd 1½ Proc. Wasser entwalten müsstenderde Entwalten müsstendes gefundene Zusammensetzung ist jedoch mit
takelbraune Oxyd 1½ Proc. Wasser enthalten müsstendes gefundene Zusammensetzung ist jedoch mit
takelbraune Oxyd 1½ Proc. Wasser enthalten müsstendes gefundene Zusammensetzung ist jedoch mit
takelbraune Oxyd 1½ bis 1½ Proc. Wasser. Er
takelbraune Oxyd 1½ bis 1½ Proc. Wasser. Er
takelbraune Oxyd 1½ bis 1½ Proc. Wasser. Er
takelbraune Oxyd 1½ bis 1½ Proc. Wasser enthalten müsstendes enthalten müsstendes gefundene Zusammensetzung ist jedoch mit
takelbraune Oxyd 1½ bis 1½ Proc. Wasser enthalten müsstendes gefundene Zusammensetzung ist jedoch mit
takelbraune Oxyd 1½ bis 1½ Proc. Wasser enthalten müsstendes gefundene Zusammensetzung ist jedoch mit
takelbraune Oxyd 1½ bis 1½ Proc. Wasser enthalten müsstendes gefundene Zusammensetzung ist jedoch mit
takelbraune Oxyd 1½ Proc. Wasser enthalten müsstendes gefundene Zusammensetzung ist jedoch mit
takelbraune Oxyd 1½ Proc. Wasser enthalten müsstendes gefundene Zusammensetzung ist jedoch mit
takelbraune Oxyd 1½ Proc. Wasser enthalten müsstendes gefundene Zusammensetzung ist jedoch mit
takelbraune oxyd 1½ Proc. Wasser enthalten müsstendes gefundene Zusammensetzung ist jedoch mit
takelbraune oxyd 1½ Proc. Wasser enthalten müsstendes gefundene Zusammensetzung ist jedoch mit
takelbraune oxyd 1½ Proc. Wasser enthalten müsstendes gefundene Zusammensetzung ist jedoch mit
takelbraune oxyd 1½ Proc. Wasser enthalten müsstendes gefundene Zusammensetzung ist jedoch mit
takelbraune oxyd 1½ Proc. Wasser enthalten müsstendes gefund

- 6. Tropft man salpetersaures Wismuthoxyd in ne verdünnte Lösung von chlorigsaurem Alkali, statt, wie vorhin, in eine concentrirte Lösung, bekommt man ein hellgelbes Oxydhydrat, welles eine andere Farbennüance wie das eben geführte hat, und welches nach 3 Analysen so mammengesetzt ist, dass es zwischen 83 und 2,6 Proc. Metall und 1,7 bis 2,1 Proc. Waser enthält. Er betrachtet es nach der Formel 12Bi + H, nach welcher es 82,7 Proc. Metall ad 14 Proc. Wasser enthalten müsste.
- 7. Behandelt man eins von den zuletzt angekirten Oxyden (5) und (6) mit Salpetersäure, so
 Meibt eine rothbraune, flockige Masse ungelöst
 wrück, die sich jedoch so rasch verändert, dass
 mentet analysirt werden konnte. Er vermuthet,
 met dieselbe ein Hydrat von Bi sei; es ist in
 melchen Fällen sehr zu bedauern, dass nicht alle
 meglichen Versuche angestellt worden sind, das
 Product rein darzustellen. Sie geht unter der
 fortdauernden Einwirkung der Salpetersäure ent-

weder in Grün oder in Gelbbraun über, während die Lösung bellroth wird. In dem dabei erhaltenen gelbbraunen Oxyd hat er 81½ bis 82,2 Proc. Metall und 1,7 Proc. Wasser gefunden, und dies weist bestimmt aus, dass man einen höheren Oxydationsgrad des Wismuths, als die beiden vorhergehenden gelben Oxyde (5) und (6), unter den Händen hatte, auch wenn man nicht die Richtigkeit der dafür vorgeschlagenen Zusammensetzungsformel = BiBi⁴ + H zugeben will.

8. Leitet man Chlor in sehr concentrirtes, warmes kaustisches Kali, in welches frisch gefälltes Wismuthoxyd eingerührt worden ist, so erhält man ein unreines Praepatat, welches die Farbe des Eisenoxyds hat, und aus welchem Salpeten säure Kali und basisches Wismuthchlorid [auszieht, mit Zurücklassung eines rothen oder pur purfarbigen Oxyds. Das purpurfarbige wird bei + 130° zersetzt, unter Abgabe von Sauerstoff und Verwandlung in ein Gemenge von dem dunkelbrannen Oxyd (3) und von unzerstörtem purpurfarbigen Oxyd. Eben so wird es durch kaustisches Kali zerstört unter Bildung desselben durkelbraunen Oxyds (3), worauf sich dann viel Wismuth in dem Kali aufgelöst befindet. Hat ma bei der Bereitung eine starke Salpetersäure im Ueberschuss angewandt, so enthält das zurückbleibende purpurrothe Oxyd 811 Proc. Metall und 41 Proc. Wasser. Ist dagegen eine schwächere Salpetersäure in nicht gar zu grossem Ueberschuss angewandt worden, so enthält es auf dieselbe Quantität Metali 3½ Procent Wasser. Er bält sie für verschiedene Oxyde und repräsentirt das

erstere mit Bi²Bi + H², und das letztere mit BiBi + H.

- 9. Als er Chlorgas in kanstisches Kali, in welches' kohlensaures Wismuthoxyd eingerührt war, leitete, so bekam er ein braunes Oxyd, welches von dem unter 3 angeführten Oxyd sowohl durch seine Zusammensetzung als auch durch sein Verhalten zu einem Gemenge von Salpetersäure und salpetersaurem Silberoxyd verschieden war. Es enthielt 84½ Proc. Metall, und entspricht einer Zusammensetzungsformel = Bi³O⁵ = BiBi, welche 84,2 Proc. Metall voraussetzt.
- 10. Durch Behandlung des unter 3 angeführten Oxyds mit Salpetersäure wurde zuweilen ein brandgelbes Oxyd des Wismuths erhalten, welches aus Bi⁵H² bestanden zu haben scheint. Er hat es jedoch nicht rein gehabt, sondern in Verbindung mit 2 Proc. Wasser. Es scheint indessen noch ein anderes brandgelbes Oxyd zu existiren, was unter denselben Umständen erhalten wird, and welches aus BiH besteht.

Er hat auch die Existenz einer Säure angedentet, aber dieselbe nicht isolirt, sondern er hat sie in einer Verbindung erhalten, aus der sie micht isolirt werden konnte. Ihre Verbindung mit Alkali gibt eine rothe Lösung.

Arppe's Abhandling ist von Interesse wegen der Anregung, die sie zu neuen Forschungen gibt, und sie beweist ziemlich deutlich, dass es eine Menge von Verbindungen der Wismuthoxyde unter sich gibt, wiewohl es noch schwierig ist, die stomistische Verbindungsart derselben unter sich

mit Sicherbeit darzulegen, insbesondere da gerade die Glieder, welche eine entscheidende Antwort auf die Frage geben würden, d. h. diejenigen, welche keine Verbindungen zwischen zwei Oxydationsgraden sind, in ihrer reinen Beschaffenheit fehlen, so wohl für sich isolirt als auch in ihren Verbindungen entweder mit Säuren oder mit Alkalien. Die Beschreibung sowohl der Bereitungsmethode als auch der Characteristik dieser Oxyde ist nicht so klar und deutlich, als man wünschen könnte. Arppe's Untersuchung gibt ebenfalls keine entscheidende Erklärung, wie man das von Alters her bekannte Oxyd zusammengesetzt ansehen soll, d. h. ob cs aus 1 Atom Metall und 1 Atom Sauerstoff, oder aus 2 Atomen. Metall und 3 Atomen Sauerstoff besteht. Denn nach beiden Ansichten wird der grösste Theil der von ihm neu entdeckten Oxydationsgraden zu Verbindungen zwischen zwei Oxyden, aber wie diese Verbindungen in der That sind, wird nicht durch Aufstellung hypothetischer Formeln entschieden, die sich auf die eine oder auf die andere Ansicht stützen, sondern durch Darstellung und Untersuchung der Salze von den Oxydationsgraden, welche als selbstständige existiren. Möglicherweise bieten die Oxydationsreihen hierfür zo grosse Schwierigkeiten dar, und vielleicht steht dadurch Ausklärung zu erwarten, dass man sich die Doppelverbindungen der Salzbilder mit den alkalischen Metallen unter solchen Umständen zu verschaffen sucht, dass der Salzbilder dabei in grösseren Atomverhältnissen von dem Wismath aufgenommen wird. Es ist daher zu wünschen, dass Arppe diese Verhältnisse durch fortgesetzte

Versuche auf eine bestimmtere Weise zu erforschen sucht.

felwismuth.

v. Wertheim hat in Mitscherlich's ') Neues Schwe-Laboratorium eine Verbindung von Schwefel und Wismuth untersucht, die vorher unbekannt war. Bekanntlich lässt sich Wismuth in allen Verhältnissen mit Schwefelwismuth zusammenschmelzen. Schmilzt man sie zu gleichen Gewichten zusammen, so krystallisirt das Schweselwismuth in dem noch flüssigen Metall, so dass dieses abgegossen werden kann. Die Krystalle werden leicht schön ausgebildet in Gestalt von Prismen von 900, deren Kanten durch Flächen ersetzt sind, die mit den Seitenflächen ebenfalls einen Winkel von 90° machen. So weit man aus der nicht sehr bestimmten Angabe urtheilen kann, so kann diese Verbindung auch erhalten werden, wenn man gewöhnliches Schweselwismuth der Schmelzhitze im Ofen aussetzt. Sie wurde analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

Gefund. At. Berechn 86,34 2 86,865 Berechn. Wismuth 13,50 2 Schwesel 13,135,

was Bi gibt, wenn das Oxyd als Bi angesehen wird, und wenn das Atom des Wismuths 2660,7 wiegt. Mitscherlich erkennt in dieser Verbindung einen Beweis für die Rahtigkeit der Ansicht, dass das Wismuthoxyd = Bi ist, und die Proportionen der Verbindung scheinen in der That auf keine andere Weise erklärt werden zu können.

Hiermit stimmt auch eine Bemerkung von Kopp **) überein, dass das specifische Volum des

^{*)} Poggend. Ann. LVII, 481.

^{**)} Daselbst LVI, 389.

Wismuths dieselbe Ausdehnung durch Wärme erleidet, wie Zinn und Zink, wenn das Atomgewicht desselben = 1330 ist, aber nicht, wenn es = 887 ist, wic es sein müsste, wenn das Oxyd als Bi; betrachtet wird.

Zinkoxyd.

Artus *) hat folgende Bereitungsmethode des reinen Zinkoxyds aus schweselsaurem Zinkoxyd auf nassem Wege angegeben: Das Zinksalz wird durch Digestion mit Zink von solchen Metallen hefreit, die dadurch ausgeschieden werden kön-Dann wird die Flüssigkeit filtrirt, eingetrocknet, in Pulverform genau mit 2 Procent Salpeter gemengt und damit unter Umrühren in einem Tiegel zwischen Kohlen orhitzt. wird die Masse in Wasser aufgelöst, die Lösung gekocht, filtrirt und unter fortgesetztem Kochen mit kohlensaurem Natron gefällt, der Niederschlag gewaschen, getrocknet und geglüht.

Auf diese Weise kann man jedoch ein Zinkoxyd erhalten, welches durch basisches schweselsaures Zinkoxyd verunreinigt ist, wenn man nicht den, Niederschlag mit im Ucberschuss zugesetztem kohlensaurem Natron kocht. Aber dann enthält der Niederschlag ein wenig kohlensaures Natron, welches nicht ausgewaschen werden kann, welches sich aber nach dem Glühen des Oxyds leicht auswaschen läst.

Ueber die Analysir-Methode des Gusseisens Analyse des hat Bromeis'**) Versuche mitgetheilt. Er verbrennt dasselbe nach Regnault's Methode (Jahresb. 1841, S. 187) in einem gewöhnlichen Rohr

^{*)} Journ. für pract. Chem. XXV, 508.

⁾ Ann. d. Ch. u. Pharm. XLIII, 241.

für organische Analysen mit einem Gemenge von chromsaurem Bleioxyd und wenig chlorsaurem Kali, was nach seiner Erfahrung sehr leicht geschicht und ein sicheres Resultat gibt. Er hat die Resultate des Kohlenstoffgehalts mehrerer Sorten von Gusseisen mitgetheilt, deren Gehalt zwischen 2,55 und 3,820 Procent fällt, sodann von mehreren Sorten, wo er zwischen 0,496 und 1,7 Procent fällt, und von Stabeisen zwischen 0,318 und 0,66 Proc.

Bromeis glaubt, dass sich die Kohle, welche mit dem Eisen verbunden ist, bei der Auflösung desselben in warmer Salzsäure mit Wasserstoff vereinige, theils zu Kohlenwasserstoffgas, und theils zu einem stinkenden flüchtigen Oel, und dass die Kohle, welche dadurch nicht weggeführt wird, sondern ungelöst zurüekbleibt, nachdem durch Kochen der sauren Flüssigkeit das stinkende Oel verflüchtigt worden' ist, in dem geschmolzenen Eisen nur aufgelöst gewesen und beim Erstarren darin abgeschieden worden sei, und dass sich kein Theil davon mit dem Eisen in chemischer Verbindung befunden habe. Er hat deshalb eine Menge verdienstvoller Versuche angestellt, um bei den ungleichen Sorten von Gusseisen und Stahl zu bestimmen, wie viel Kohle von dem Wasserstoffgebunden wird und wie viel ungelöst zurückbleibt. Aber dieser Idee mangeln die hinreichenden Beweise für ihre Richtigkeit. Es geht mit der Kohle wie mit dem Phosphor, wenn man Phosphorwasserstoffgas bereitet, es bleibt viel Kohle unverbunden mit dem Gase, und Wasserstoffgas geht frei weg, welches sich mit der Kohle hätte vereinigen müssen.

die Bildung des stinkenden Oels weist aus, dass ungleiche Verhältnisse entstehen, und man kann also leider nicht sicher seine dass es sich so verhält. Alles, was man mit grösserer Wahrscheinlichkeit sagen kann, besteht darin, dass die Kohle, welche mit Wasserstoffgas verbunden weggeht, mit dem Eisen in chemischer Verbindung gewesen ist; aber daraus folgt nicht, dass kein Theil des Rückstandes mit dem Eisen chemisch verbunden gewesen sei.

Bodemann') hat einige Analysen von Gusseisen ausgeführt, welches aus einerlei Erz, aber mit Anwendung von warmer und von kalter Luft dargestellt worden war. Dadurch hat es sich herausgestellt, dass bei der Anwendung von warmer Lust bedeutend mehr Kiesel reducirt und mit dem Eisen vereinigt wird, als wenn man kalte' Luft anwendet. Bei kalter Luft enthielt eine Eisensorte 0,71 und bei warmer Luft 3,21 Procent Kiesel, und eine andere Sorte mit kalter Lust 0,79 und mit warmer Luft 1,91 Procent Kiesel. Dieser Umstand bestätigt die in England gemachte Erfahrung, dass das mit warmer Luft dargestellte Gusseisen nicht denselben Handelswerth für die Bereitung von Stabeisen hat, wie das bei Anwendung von kalter Luft erhaltene, weil der Kiesel nicht allein den Eisengehalt durch sein eignes Gewicht vermindert, sondern auch bei seiner Oxydirung um so mehr Eisen in die Frischschlacke mitführt, je grösser seine Quantität ist.

Eisenwasserstoffgas.

Dupasquier **) behauptet, dass das Was-

^{*)} Pogg. Ann. LV, 485.

^{**)} Journ. de Pharm. et de Chim. I, 391.

serstoffgas, welches sich beim Auflösen des Eisens in Schweselsäure oder in Salzsäure entwickelt. chemisch gebundenes Eisen enthalte und Rostsecke bilde, wenn man es, wie bei der Arsenikprobe, gegen kaltes Porcellan brennen lässt. Diese Eigenschast verliert es nicht, wenn man das Gas durch das Wasser von 4 mit einander in Verbindung gesetzten Waschslaschen führt, was aber stattsindet, wenn man es durch eine Lösung von Quecksilberchlorid leitet. Du pas quier erkennt in dem Gas einen Gehalt an Phosphor, aber die Gegenwart des Eisens scheint der Bestätigung zu bedürsen.

Abich ') gibt an, dass wenn man 24 Theile Bisenoxyd-Eisenvitriol mit 1 Th. Salpetersäure oxydirt, die oxydulhydrat. Lösung mit Ammoniak versetzt und lange Zeit kocht, Verbindungen von Eisenoxyd-Oxydul mit Wasser erhalten werden, die nach anderen Verhältnissen als FeFe zusammengesetzt sind und immer mehr Eisenoxyd enthalten. Er hat zwei davon analysirt, welche aus 3Fe + 4Fe und aus Fe + 2Fe bestanden, und der Wassergehalt darin war immer so beschaffen, dass er einem Hydrat vom Oxydul entsprach, welches durch das Wasser gerade in Oxyd verwandelt werden konnte.

Ueber das Uran sind mehrere Arbeiten publi- Uran. eirt worden, nämlich von Peligot **), Ebel-Atomgewicht desselben.

^{&#}x27;) K. Vet. Akad. Handl. 1842. p. 9.

[&]quot;) Ann. de Ch. et de Phys. V, 547, und Ann. d. Chem. und Pharm. XLIII, 255.

men'), Rammelsberg''), Kühn'''), und von v. Wertheim +).

Peligot hat in seiner Abhandlung bemerkt, dass die silberweissen Flittern und Schuppen, welche bei der Reduction des Uranchlorürs durch Kalium im Platintiegel erhalten werden, nicht reines Uran seien, sondern dass sie Uran-Platin enthalten, und dass der Platintiegel stark angegriffen werde.

In Betreff des Atomgewichts vom Uran beharrt Pe lig ot dabei, dass es = 750 und also ein gerades Multiplum von dem des Wasserstoffs sei. Die bestimmten Versuche, auf die sich diese Zahl gründen soll, sind nicht angegeben worden, und sie scheint, mit der Ueberzeugung von der Unfehlbarkeit der Wasserstoffmultipla, aus den Zahlen gezogen zu sein, um welche die Analysen ziemlich weit schwanken.

Dagegen hat Ebelmen sorgfältige Versuche angestellt, um das Atomgewicht genau zu bestimmen.

Derselbe wandte dazu oxalsaures Uranoxyd au, welches nach der Mittelzahl 18,73 Oxalsäure, 76,29 Uranoxyd und 4,96 Wasser enthielt. Dieses Salz wurde auf der Sandkapelle in einem Platinkolben getrocknet, während ein Strom von trockner Luft hindurch ging, bis dasselbe nicht mehr sein Gewicht veränderte. Dann wurde das Salz durch Glühen in trocknem Wasserstoffgas

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. VI, 189, und Ann. der Chem. und Pharm. XLIII, 286.

^{**)} Poggend. Ann. LV, 318 und LVI, 125.

^{***)} Ann. d. Ch. u. Pharm. XLI, 337.

⁺⁾ Poggend. Ann. LVII, 482.

zersetzt und der in dem Wasserstoffgas-Strom erkaltete Rückstand gewogen, nachdem das Wasserstoffgas durch Luft ersetzt worden war. Hiersef wurde es durch Einleiten von Lust im Glüden oxydirt und gewogen, wenn es nicht mehr an Gewicht zunahm. Zur Controle wurde es wieder im Wasserstoffgas reducirt und aufs Neue gewogen. Die Gewichte wurden dann auf den lustleeren Raum reducirt, nachdem er bestimmt batte, dass das specis. Gewicht des Uranoxyduls =10,15, das des grünen Oxyds oder des U + $\overline{V} = 7.31$ und das des oxalsauren Salzes = 2.98 ist. 6 Versuche gaben 842,875 als Mittelzahl für das Atomgewicht des Oxyduls, im Maximum 843,1 und im Minimum 832,45. Wonach also das Atomgewicht des Urans = 742,875 wird.

Bei Ebelmen's Versuchen hatten 100 Theile Uranoxydul, bei 5 Versuchen, durch die Verwandlung in U+ Ü 3,90 bis 3,95 an Gewicht zugenommen.

v. Wertheim hat durch die Analyse des essigsauren Doppelsalzes von Natron und Uranoxyd, welches NaĀ + 2ÜĀ ist und kein chemisch gebundenes Wasser enthält, das Atomgewicht des Urans etwas niedriger gefunden, nämlich =740,512.

Rammelsberg analysirte das Uranchlorür mit saurem salpetersaurem Silberoxyd, und fand dasselbe nach einer Mittelzahl von 3 Versuchen zusammengesetzt aus 35,983 Chlor und 64,017 Uran, woraus für das Uran ein Atomgewicht von 787,5 folgt.

Die Versuche, welche ich im Jahresberichte

1843, S. 118, anführte, angestellt über die Quantität von Sauerstoff, welche von 100 Theilen Uran+! oxydul aufgenommen wird, hatten eine geringereit Zahl gegeben, wie Ebelmen gesunden hat, nämlich als Mittelzahl aus den Versuchen mehreren Chemiker = 3,694 höchstens 3,74. Wenn das grüne Oxyd eine unveränderliche Zusammensetzung/ hätte, so würden die Resultate dieser Versuchen schwerlich zu verwersen sein, aber wir werden weiter unten sehen, dass dasselbe auch in einer · höheren Temperatur Sauerstoff verlieren kann, und dass also diese Resultate aus dem Grunde zu niedrig ausgefallen sein können, dass das Oxydi zu stark geglüht worden war. Inzwischen hat man auf einer anderen Seite auch gefunden, dass das grüne Oxyd während des Erkaltens mehr Sauerstoff aufnehmen kanu, wenn man es langsam erkalten lässt. Hierin kann also noch ein, Grund für die Unsicherheit des richtigen Atomgewichts liegen, besonders da sehr kleine Quantitäten von diesem Sauerstoffgehalt grosse Veränderungen in dem Atomgewicht des Metalls zur Folge haben. Hierzu kommt noch der mögliche Einsluss auf die Zahlen dieser Versuche, welcher von der Gegenwart von Vanadin herrühren kann, welches diesen Chemikern noch unbekannt war.

Oxyde des Urans. Suboxyd. Peligot fand, dass beim gelinden Erhitzen des Uranchlorürs in Wasserstoffgas von 4 Atomen Chlorür 1 Aequivalent Chlor in Gestalt von Salzsäure weggenommen wird, und dass eine Verbindung von 4U + 3Cl zurückbleibt, die weniger flüchtig ist wie das Chlorür, und welche ein braunes sasriges Gewebe bildet, welches sich leicht in Wasser auslöst mit purpurrother Farbe.

Die Lösung entwickelt nach einigen Augenblicken Wasserstoffgas, wobei sie grün wird und ein rohes Palver abscheidet, welches Oxydul zu sein meint. Setzt man, ehe dies stattfindet, Ammohk hinzu, so erhält man einen braunen Niederchlag, der allmälig und unter Entwickelung von Wasserstoffgas grüngelb wird, und welcher durch dieses Gas bis in die Obersläche der Flüssigkeit Gestalt eines grünlichen Schaums gehoben wird. der Lust geht er in Folge einer Oxydation in Exydul über, und verändert dabei seine apfelpine Farbe zunächst in Braun und nachher in Edb. Dieses Suboxyd, welches eine bessere Untersuchung erfordert, besteht nach Peligot us 4U + 30, was die rationelle Zusammensetzung = U + 2U geben würde, worin dann das erste lied das eigentliche Suboxyd wäre, welches sich Mahrscheinlich frei von Oxydul hervorbringen lässt.

Rammelsberg hat Peligot's Versuch wiederholt und denselben in so fern richtig gefunden, dass Wasserstoffgas wirklich Salzsäure bildet, aber Peligot hat seinen Versuch nicht bis zum Schluss getrieben. Wird der Versuch fortgesetzt, bis der Rückstand glüht, so ist nach Rammelsberg hvon dem Chlorgehalt weggegingen und eine braune Masse zurückgeblieben, die sich in Wasser mit heftiger Entwickelung von Wasserstoffgas zu Uranchlorür auflöst, mit Zurücklassung von Uranoxydul. Diese Masse besteht dann aus UCl + UCl.

Leitet man trocknes Ammoniakgas über Uranchlerür, so absorbirt das letztere unter freiwilliger Erhitzung 1 Aequivalent Ammoniak zu UCl + NH³, und wird dieses dann in einem Strom vertrocknem Ammoniakgas erhitzt, so bekommt medieselbe Chlorverbindung.

Beide Angaben können für die ungleichen Teperaturen, in welchen die Versuche angeste wurden, richtig sein, und es können also bei Doppelchlorüre existiren. Es kann vielleicht se dass reines UCl in einer höheren Temperatur dur Ammoniakgas erhalten wird.

Uranoxydul.

In Betreff des Oxyduls habe ich nichts hinz zufügen, was nicht schon im vorigen Jahrest richte mitgetheilt worden ist, wenn nicht d Umstand, dass es am besten durch Zersetzu des Uranoxyds bei gelinder Hitze in einem Stro von trocknem Wasserstoffgas erhalten wird, einem Zustande, worin es nach Peligot selb entzündlich in der Luft ist, aber welche Eige schaft es nach Ebelmen verliert, wenn es dem Wasserstoffgase gegläht wird.

Uranoxyd-Oxydule. Peligot führt an, dass sich das selbstei zündliche Uranoxydul, wenn man es in dem Roh unter Umständen liegen lässt, dass das Wasse stoffgas darin allmälig gegen Luft ausgewechs werden kann, zu einem schwarzen Oxyd oxydi welches auch erhalten werden soll, wenn malpetersaures Uranoxyd, nachdem daraus die Sau ausgetrieben worden ist, einer sehr hohen Ten peratur aussetzt, in welcher der Rückstand schwa wird. Ueber die Zusammensetzung des schwalzen Oxyds sind einige Versuche augestellt wolden, bei denen es durch Reduction mit Wasser stoffgas bei 4 Versuchen 2,7 bis 3,4 und nach der Mittelzahl 2,925 Procent verlor, wonach

E Zusammensetzung desselben = 4U + 50 bechnet, was die rationelle Formel = 2U + Ü gibt.

Peligot hat dasselbe Deutoxide d'uranium r Oxide noir genannt.

Ebelmen hat ebenfalls Versuche mit diesem d angestellt, aber er hat niemals übereinstimnde Resultate erhalten können. Nach ihm wird erhalten, wenn man das aus oxalsaurem Uranyd reducirte Oxydul lange Zeit in einer Temmtar zwischen + 1200 und + 2000 erhält. Er keine Grenze in der Gewichtsvermehrung und halt es für ein Gemenge von UÜ mit U.

Das grüne Oxyd, ÜÜ, nennt Peligot Tritide d'uranium oder Oxide olive.

Das Uranoxyd', Ü, ist im isolirten Zustande Uranoxyd. jetzt nicht bekannt gewesen, weil es sich mit h Fällungsmittel vereinigt, mit dem man es Ederschlägt. Inzwischen ist es Ebelmen geickt, dasselbe auf folgende Weise darzustellen. in löst reines oxalsaures Uranoxyd in Wasser F'und setzt die Lösung der unmittelbaren Einrkung des Sonnenlichts aus. Sie fängt dann ld an trübe zu werden und ein Gemenge von Mensäuregas und Kohlenoxydgas in variiren-Nerhältnissen zu entwickeln, bis zuletzt alle Misaure zerstört ist. Dann ist die Flüssigkeit bles und das Uranoxydulhydrat findet man mit stetter Farbe niedergeschlagen. Man nimmt es an auf ein Filtrum, worauf es sich in das Hyit des gelben Oxyds verwandelt, aber keine blensäure aus der Lust anzieht. Beim vorsichén Erhitzen bis zu + 300° verliert es das Wasr, und das isolirte Oxyd bleibt mit schön zie-

gelrother Farbe zurück. Dieses Hydrat enthält 11,19 Proc. Wasser, entsprechend der Formel Ü+2H; beim Trocknen in einer Temperatur von + 100° in einem Luststrom verliert es die Hälste seines Wassers, und lässt Ü+H zurück, welches dann kein Wasser wieder aus der Lust ausnimmt.

Bereitungsmethode des Uranoxyds.

Peligot's Bereitungsmethode des Uranoxyds ist folgende: Pulverisirte Pechblende wird durch Schlämmen von leichterem Mineralpulver befreit und bis zur Auflösung mit Salpetersäure behandelt. Die filtrirte Lösung wird bis zur Trockne verdunstet und in Wasser wieder aufgelöst, wobei schwefelsaures Bleioxyd, Eisenoxyd und arseniksaures Eisenoxyd znrückbleiben. Die Lösung wird davon abfiltrirt und bis zur Krystallisation verdunstet, wo dann salpetersaures Uranoxyd aus einer syrupartigen Mutterlauge anschiesst. lässt die Krystalle abtropfen, reinigt sie durch Umkrystallisation, lässt sie wieder abtropfen und in der Lust trocken werden, worauf man sie in Aether löst, durch dessen Verdunstung das Salz krystallisirt erhalten wird. Durch nochmaliges Umkrystallisiren mit Wasser erhält man dann das Salz sehr regelmässig angeschossen und rein.

Die syrupartige Mutterlange wird mit Wasser verdünnt, durch Schweselwasserstoff gefällt, filtrirt, bis sast zur Trockne verdunstet, der Rückstand wieder ausgelöst, die Lösung filtrirt und das salpetersaure Salz daraus durch Krystallisation geschieden, woraus man es wie vorber reinigt. Durch Zersetzung desselben in höherer Temperatur wird reines ÜÜ erhalten.

Ebelmens Methode ist folgende: Pulveriirte Pechblende wird zunächst mit verdünnter dzsäure ausgezogen, dann gewaschen, getrockt, mit Kohlenpulver gemengt und einer hohen emperatur ausgesetzt, in welcher viel Schwefel d Arsenik weggehen. Darauf zieht concentrirte alzsäure Eisen, Blei und Kupfer aus, aber kein Fran. Dann wird die Masse geröstet, wodurch ich mehr Arsenik abgeschieden wird. estete Masse wird in Salpetersäure aufgelöst, die Ssung bis zur Trockne verdunstet, der Rückand in Wasser wieder aufgelöst, die Lösung fil-Firt, mit schwesliger Säure vermischt, gekocht ad dann durch Schwefelwasserstoff von dem letz-Rest Arsenik befreit. Durch Verdunstung ystallisirt salpetersaures Uranoxyd aus, welches breh wiederholte Umkrystallisation gereinigt wird. hs der concentrirten Lösung desselben wird durch ine Oxalsäure oxalsaures Uranoxyd gefällt und es diesem das Oxyd bereitet.

Es ist schwierig zu verstehen, warum keiner on diesen Chemikern Arfwedson's chenso sitere, aber viel cinfachere Reinigungsmethode antwandt hat, um sogleich salpetersaures Urantzyd zu bekommen.

Ich werde weiter unten bei den Salzen die Kersuche über die Salze des Urans anführen.

Choubine') hat das Atomgewicht des Lan-Atomgewichte des Lanthans des Lanthans untersucht, und dasselbe mit sehr überein- und des Ce-timmenden Versuchen zu 451,879 bestimmt.

Beringer '') hat das Atomgewicht des Cezioms zu 576,97 bestimmt.

^{*)} Pharmac. Centr. Blatt. 1842, S. 791.

^{**)} Ann. d. Chem. u. Pharm. XLII, 139.

Rammelsberg ') hat für das Lanthan 554,88 und für das Cerium 572,8 gefunden.

Die Verschiedenheiten zwischen Beringer's und Rammelsberg's Angaben sind unbedentend, aber dagegen weicht Choubine's Angabe gar zu schr davon ab, um erklärt werden 🕰 können.

Ceriumoxydoxydul.

Beringer hat gesunden, dass das Ceriumoxyd, wenn man es gelinde in Wasserstoffgas erhitzt, seine Farbe verliert, ohne sein Gewicht au verändern. Aber beim Weissglühen in Wasser stoffgas wird Wasser gebildet, und es verliert de bei 1,176 Proc., woraus er die Formel Ce Ce4 ab leitet, die ungewöhnlich ist.

talloxyd im Cerit.

Ein neues Me- Bei der Versammlung der skandinavischen Naturforscher in Stockholm im July 1842 trug The Scheerer einige Versuche über ein Verhalten der Yttererde vor **), welches zwar schon voi ihm bemerkt worden ist, aber welches keine Nach forschungen seiner Ursache veranlasst hat. West nämlich Yttererde, die von den sie im Gadolinik begleitenden Stoffen befreit worden ist, geglühl wird, so hat sie dadurch einen Stich ins Gelbt bekommen. Scheerer fand, dass diese gelbe Farbe durch reducirende Gasarten wieder wegg nommen werden kann, und dass die damit behandelte Yttererde sarblos bleibt, wenn man sie rasch abkühlt, worauf sie aber ihre Farbe wieder erhält, wenn man sie in einem offenen Tiegel glüht. Er glaubte auch gefunden zu han ben, dass die Erde, wenn man sie mit aufgeleg-

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LV, 64.

[&]quot;) Später herausgegeben in Pogg. Ann. LVI, 482.

dess sie dieselbe beim schwächeren Glühen im assen Tiegel wiedererhält. Er fügte hinzu: "Betäcksichtigt man diese Umstände, so bleibt die tänzige. Wahrscheinlichkeit, dass die gelbe Yttererde, wenn man nicht voreilig einen neuen Körper ahnen will, durch eine geringe Quantität Lanthanoxyd verunreinigt sei; aber auch diese Annahme hat die Schwierigkeit, dass eine Retection des Lanthans von einem höheren zu einem niedrigeren Oxydationsgrade nicht bekannt ist. Ich behalte mir daher vor, diesen zweisele Lanthans von einem höheren zu einem niedrigeren Oxydationsgrade nicht bekannt ist. Ich behalte mir daher vor, diesen zweisele Lanthans von einem höheren zu einem niedrigeren Oxydationsgrade nicht bekannt ist. Ich behalte mir daher vor, diesen zweisele Lanthans von einem höheren zu einem niedrigeren Oxydationsgrade nicht bekannt ist. Ich behalte mir daher vor, diesen zweisele Lanthans von einem höheren zu einem niedrigeren Oxydationsgrade nicht bekannt ist. Ich behalte mir daher vor, diesen zweisele Lanthans von einem höheren zu einem niedrigeren Oxydationsgrade nicht bekannt ist. Ich behalte mir daher vor, diesen zweisele Lanthans von einem höheren zu einem niedrigeren Oxydationsgrade nicht bekannt ist. Ich behalte mir daher vor, diesen zweisele Lanthans von einem höheren zu einem niedrigeren Oxydationsgrade nicht bekannt ist.

Diese Mittheilung veranlasste unmittelbar dar
ef eine andere von Mosander ") in Bezug auf

en Umstand, dass die Yttererde im Gadolinit

en, den Metalloxyden begleitet werde, welche

en Cerit enthalten sind, und deren Untersuchung

hn beinahe 4 Jahre lang beschäftigt hätten. Fol
endes ist ein Auszug aus dieser Mittheilung:

Verdacht erregt, dass das Ceroxyd aus dem Cewit einen fremden Körper eingemengt enthalte, welchen er auf die Weise abscheiden zu können boste, dass er das Ceroxydhydrat in Wasser aufachlämmte und Chlorgas einleitete, um das Cerexydul in Oxyd zu verwandeln und den anderen bei schied sich ein gelbes Ceroyd ab, welches sich nicht auslöste. Aus der Lösung wurde das

[&]quot;) Förhandlingar vid de Skandinaviska naturforskarnes tredje möte, i Stockholm 1842.

Aufgelöste durch Kalihydrat wieder abgeschieden und von Neuem Chlor eingeleitet, wodurch sieh mehr Ceroxyd bildete und der Rest aufgelöst wurde. Durch mehrfache Wiederholungen dieses Verfahrens glückte es, das Ceroxyd abzuscheiden, und ein Chlorür zu bekommen, welches durch Kalihydrat zersetzt ein Hydrat gab, welches in der Luft nicht gelb wurde und sich durch Chlorgas in Wasser völlig auflöste. Die Trennung war also nun bewirkt, und das Oxyd, welches sich durch Chlor nicht höher oxydirt, bekam bekanntlich den Namen Lanthanoxyd. — Das Ceroxydhatte dagegen nicht die Farbe, welche geglühetes Ceroxydul annimmt.

Als ein geglühetes Gemenge von Lanthanoxy und Ceroxyd mit Salpetersäure, die mit 50 bis 200 Theilen Wasser verdünnt worden war, behandelt wurde, so löste sich das Lanthanoxyd auf und das Ceroxyd blieb zurück, aber die Farbel desselben war nun nicht mehr rein gelb, sonders rothbraun, und das Lanthanoxyd hatte zuweilen mehr oder weniger denselben Stich ins Rothe. Mosander zog daraus den Schluss, dass noch ein dritter Körper vorhanden sei, der bei dem einen Versuche ganz und gar dem Lanthanoxyd folge und bei dem anderen sich zwischen beides theile, und dessen Abscheidung eine unzählige Menge von Versuchen gekostet hat, ehe es glückte, die bestimmte Erklärung zu wagen, dass er das Oxyd eines früher unbekannten Metalls sei. hat nicht glücken wollen, diese Körper vollständig von einander zu scheiden, weil sie alle versuchten Fällungsmittel gemeinschaftlich haben, aber es glückte, sie durch wiederholte Krystalli-

tionen ihrer schweselsauren Salze zu trennen, von denen das des Ceroxyduls am schwerlöslichtten, das des Lanthanoxyds weniger schwer, und des des dritten Metalloxyds am wenigsten schwer Milich ist. Die Salze des dritten Metalloxyds Tind schön amethystroth gefärbt mit einem Stich Is Violette, und die Lösung derselben ist rosenwith mit einem Stich ins Blaue. Dieses so abgeschiedene Metalloxyd hat Mosander Didymwayd, von διδυμοι, Zwillinge, genannt, weil cs in den eerhaltigen Mineralien als ein Zwillingsbruder Mes Cer und Lanthan begleitet.

Das auf die vorhin angeführte Weise erhaltene Ceroxyde. Ceroxyd ist nicht rein, sondern es enthält Cerchlorüz und vielleicht Chlorid verbunden mit dem Dxyd. Kaustisches Kali zieht Chlor aus und lässt n deren Stelle eine Verbindung von Oxyd mit Dxydul zurück. Nach dem Glühen löst Salpetersäure einen Theil des darin enthaltenen Oxydels auf, aber der hochgelbe Rückstand enthält boch Oxydul, und Mosander glaubt, dass sich das Oxyd nicht allein darstellen lasse.

Das Ceroxydul gibt ein farbloses Hydrat, welthes während des Waschens und Trocknens gelb wird und nach dem Glüben ein hochgelbes Oxydexydul zurücklässt, das nach einstündigem Weiss-Minen einen Stich ins Rothe, aber nicht im Min desten ins Braune hat. Aus durch Glühen zerstörtem salpetersauren Ceroxydul erhält man ein Massgelbes Pulver von Ceroxyd-Oxydul.

: Im Uebrigen hat er die Oxyde des Cers in ihrem von Lanthanoxyd und Didymoxyd befreieten Zustande noch nicht genauer studirt.

Das Lanthanoxyd, so rein wie es bis jetzt Lauthanoxyd.

hat erhalten werden können, ist fast weiss oder schwach lachsfarbig, ohne den geringsten Stich ins Rothbraune oder Braune. Es ist jedoch ze vermuthen, dass die geringe Färbung, welche zeigt, davon herrührt, dass es noch nicht völlig rein erhalten worden ist. Beim Glühen bleibties unverändert, mag es in einem verschlossenen oder in einem offenen Gefässe geschehen. Es math geröthetes Lackmuspapier wieder blau, verwur delt sich mit Wasser übergossen allmälig in Hy drat und zerfällt dabei zu einem voluminösen weissen Pulver. In siedendem Wasser geschiekt dies sehr schnell. Es löst sich mit grosser Leich tigkeit auch in verdünnten Säuren, und kocht man es mit einer Lösung von Salmiak, so treik es daraus das Ammoniak aus, während sich in der Flüssigkeit Chlorammonium - Lanthan bildet. Sein Atomgewicht hat in dem unvollständig rei nen Zustande, worin es bis jetzt erhalten worden ist, um 680 geschwankt. Das Hydrat des Lanthanoxyds und das kohlensaure Salz desselben wer den nicht von kohlensaurem Ammoniak aufgelöst.

Didymoxyd.

Die Bereitung des Didymoxyds gibt einen Begriff von den Schwierigkeiten, welche die Trennung dieser Körper darbietet. Hat man die was serfreien schweselsauren Salze von Lanthauoxyd und Didymoxyd gemengt, so löst man sie in kleinen Portionen nach einander in 6 Theilen kalten Wassers, welches von Aussen so abgekühlt wird, dass seine Temperatur nicht + 9° übersteigt. Wird dann diese Auslösung bis zu + 40° erwärmt, so sällt ein schwach amethystsarbiges Pulver nieder, welches schweselsaures Lanthanoxyd ist, verunreinigt durch Didymsalz. Diese Fällung rührt

von der Eigenschaft des Lanthansalzes her, in civer gewissen Temperatur seinen Gehalt an Chemisch gebundenem Wasser zu verändern. Mere röthliche Lösung wird abgegossen, vollkommen eingetrocknet, wieder in 6 Theilen Wasser wn + 9° aufgelöst, bis + 50° erhitzt, und in dieser Temperatur. so lange erhalten, als sich noch Salz daraus absetzt. (Der ins Rothe sich ziehende Niederschlag, welcher auf diese Weise in beiden Fällen erhalten wird, ist Lanthansalz, wetiger verunreinigt durch Didymsalz, und gibt, wenn man es 10 bis 12 Mal nach einander auf dieselbe Weise behandelt, ein fast reines Lanthansalz, und ausaerdem Lösungen von beiden Selzen, mit denen nach der Verdunstung der Lömagen wieder auf dieselbe Weise verfahren wird).

Die Lösung, welche nun übrig bleibt, ist meth. Sie wird mit ihrer gleichen Gewichtsmenge Wasser, welches mit Schwefelsäure gemengt worden ist, verdünnt und zur Verdunstung an einen lauwarmen Ort gestellt. Wenn dann von dem Volum der Lösung noch & übrig ist, so wird dieses, welches gewöhnlich gelb ist, von der auf dem Boden liegenden Salzmasse abgegossen. Diese Salzmasse besteht aus grösseren rothen Krystallen und kleineren prismatiselien Nadeln. Man giesst ein wenig siedendes Wasser darauf und schnell wieder davon ab und die kleineren Prismen. Die grösseren zurückgebliebenen rothen Krystalle werden wieder in Wasser aufgelöst, die Lösung mit Schweselsäure versetzt und einer gelinden Verdunstung überlassen, wobei wiederum zweierlei Arten von Krystallen erhalten werden, nämlich lange schmale rhombische Prismen und grössere,

vielsacettirte, rothe Krystalle. Die ersteren werden aus den letzteren, welche schweselsaures Didymoxyd sind, sorgfältig ausgelesen.

Das schwefelsaure Didymoxyd wird in Wasser ausgelöst und die Lösnng mit Kalihydrat im Ueberschuss gefällt. Der Niederschlag ist Didym oxydhydrat, welches auf ein Filtrum genommen wird. Es besitzt eine bläulich violette Farbe und zieht während des Waschens und Trocknens rasch Kohlensäure an, worauf es trocken sehwach röthlich violett ist. Durch Glüben werden Kohlensäure und Wasser leicht ausgetrieben, so dass Didymoxyd zurückbleibt. Die Farbe desselben ist braun, aber je nach dem Gemenge von Hydrat und Carbonat, welches zersetzt worden ist und nach der ungleichen Aggregation, worin her nach von diesen das Oxyd zurückbleibt, ist die Farbe ungleich, und die Masse bildet theils braune, zuweilen schwarzbraune, harzglänzende Klumpen, theils heller braune und weniger diekte Theile. Das Pulver von dem Gemenge ist hellbraun. Wird dieses Oxyd bis zum Weissglühen erhitzt, so verliert es die braune Farbe und bekommt dafür eine schmutzig weisse, ins Graugrüne fallende. Sowohl das braune als auch das schmutzig weisse Oxyd lösen sich leicht in Säuren und das erstere mit Gasentwickelung. Im Wasser scheint es sich nicht in Hydrat zu verwandeln. Das gefälkte Didymoxydhydrat ist nicht in kohlensaurem Ammoniak Vor dem Löthrohr gibt es mit Phosphorsalz im Oxydationsfeuer denselben amethystrothen Stich ins Violette, wie die Titanshure im Reductionsseuer gibt. Mit kohlensaurem Natron gibt es auf Platinblech eine grauweisse Masse.

Salze sind amethystroth mit einem deutlichen Stich ins Blaue.

Bei den Salzen komme ich wieder auf die Balze dieser Oxyde zurück, welche Mosander Beschrieben hat. Da die Salze der Yttererde gewöhnlich einen Stich ins Amethystrothe haben, so entstand in Folge des Vorgetragenen über das so Entdeckte neue Metalloxyd sowohl bei Scheerer L'als auch bei anderen Zuhörern die Meinung, dass der gelbe Körper, welchen Scheerer als Ein-Imischung der Yttererde angedeutet hatte, Didym-Poxyd sein müsse; aber sowohl Mosanderals rauch L. Svanberg haben mir seitdem mitge-Titheilt, dass der gelbe Körper weder Yttererde noch PDidymoxyd, sondern ein davon hestimmt verschiedener, eigenthümlicher Körper sei, der sich in Rücksicht auf seine Eigenschaften von den bis 🟲 jetzt bekannt gewordenen Oxyden unterscheide.

Was durch Mosander's und einige von mir Yttererde ist
angestellte Versuche, welche die Aussindung ein Gemenge
ner Methode zum Zweck hatten, die Yttererde Körpern.
davon zu reinigen, erreicht worden ist, besseht
in Folgendem: Er ist eine schwächere Basis, wie
die Yttererde, und lässt sich also aus einer verdünnten Lösung der salpetersauren Yttererde durch
verdünutes Ammoniak vor der Yttererde ausfällen. Ist die Yttererde beryllerdehaltig, so schlägt
sich bei einer fractionirten Fällung zuerst die Beryllerde nieder, ohne Einmengung des gelben
Körpers. Aber am besten ist es', die Yttererde
zunächst von der Beryllerde durch Ausfällung mit
einem oxalsauren Salz zu besreien, mit dem die
Beryllerde, wie die 3 Atome Sauerstoss enthal-

tenden Basen im Allgemeinen, lösliche Doppelsalze gibt. Ist dieses geschehen, so fällt aus der heryllerdesreien salpetersauren Yttererde zuerst. der gelbe Körper fast genau allein nieder, und. zuletzt die Yttererde, welche nach dem Glüben vollkommen weiss ist. Ammoniak ist jedoch zug dieser Fällung unbequem, weil es schleimige basische Salze gibt, die ausserst schwierig zu filtriren und auszuwaschen sind, was aber leicht dadurch verbessert wird, dass man salpetersaures Ammoniak in der Flüssigkeit auflöst, wodurch sich der Niederschlag besser sammelt und sich besser auswaschen lässt. Ein Mangangehalt versteckt oft diesen gelben Körper, weil er zugleich mit gefällt wird, weshalb es am besten ist, ihm vorher auf die bekannte Weise zu entfernen. Deza gelbe Körper wird wieder aufgelöst und einer fractionirten Fällung unterworfen, bis zuletzt der letzte Niederschlag nach dem Glüben dieselbe. Farbe hat, wie der erste. Die Erde, welche nach, Abscheidung des ersten, an gelbem Körper reichsten Niederschlags niederfällt, und nach dem. Glühen mehr oder weniger gelb ist, enthält eine andere Erde, wie die zuletzt gefällte. Und diese ist es, welche die Salze gibt, die einen amethyst. farbigen Stick haben.

Das gelbe Oxyd hat eine schön dunkelgelber Farbe und ist eine starke Salzbase, die nach starkem Glühen in Säuren kurze Zeit unangegriffen liegen bleibt, sich aber dann bald unter Entwickelung von Wärme auflöst. Die Lösung ist farblos und die verdunsteten Salze haben einen schwachen Stich ins Amethystrothe. Das Hydrat davon ist weiss, wird aber beim Trocknen gelb,

sicht Kohlensäure aus der Luft an und löst sich staz auf, wenn man es mit Wasser anrührt und Mor einleitet. Beim Glühen in Wasserstoffgas intiert es seine gelbe Farbe und wird farblos. Inch Glühen in der Luft erhält es seine gelbe in der Luft erhält es seine gelbe in der Luft erhält es seine gelbe in der Gewichtsveränderung ist in der geringe, so dass der gelbe Körper deutlich in Oxyd-Oxydul ist.

Rammelsberg') hat eine Untersuchung über inen grossen Theil der Bromüre und deren Verindungen mit Ammoniak vorgenommen, woraus
lolgendes ein Auszug ist.

Brombarium schiesst vollkommen isomorph it Chlorbarium an, und enthält, wie dieses, Atome Wasser, welches 10,92 Procent beträgt. wasserfreien Zustande absorbirt es kein Amtoniakgas.

Bromstrontium krystallisirt, aber nicht so rethmässig, dass ausgemittelt werden konnte, ob
mit Chlorstrontium isomorph ist. Es verwittet nicht in der Luft, wie angegeben worden
t, nicht einmal über Schwefelsäure. Es enttilt 6 Atome Wasser = 30,67 Proc., schmilzt
münglich in seinem Krystallwasser und, nachdem
dieses weggegangen ist, in glühendem Fluss.
Wasserfrei absorbirt es 1 Atom Ammoniakgas auf
Atom Salz, welches dann 3,39 Proc. Ammomik enthält.

Bromcalcium ist vollkommen dem Chlorcalcium Ibmlich, aber es ist vielleicht zersliesslicher. In Wasserfreiem Zustande absorbirt es Ammoniakgas, wobei es sich stark erhitzt und zu einem weissen,

Salze. Bromüre.

^{*)} Pogg. Ann. LV, 237.

voluminösen Pulver zerfällt = CaBr + 3NH3, worin der Ammoniakgehalt 34,27 Proc. beträgt.

Brommagnesium krystallisitt schwierig und an besten über Schweselsäure. Es enthält 6 Atome Wasser, die 37,26 Proc. betragen.

Bromzink zersliesst stark. Ueber Schweselsäure im lustleeren Raume erstarrt es zuletzt zu einer in der Obersläche verwitterten Masse. Löst man es in kaustischem Ammoniak, so gibt die verdunstete Lösung sarblose, octaëdrische Krystalle, die aus 1 Atom Bromzink und 1 Aequivalent Ammoniak = 13,43 Proc. bestehen und kein Wasser enthalten. Beim Erhitzen geht dus Ammoniak weg und das Salz schmilzt. Beim Auslösen in Wasser scheidet sich Zinkoxyd ab, während zinksreies Bromammonium ausgelöst wird.

Bromcadmium schiesst in langen, nadelförmigen, verwitternden Krystallen an, die 4 Atome Wasser enthalten, von denen 2 Atome unter + 100° weggeben, die übrigen zwei gehen erstei + 200° weg. Das Salz schmilzt nicht, sondern es bekommt ein porcellanartiges Anschen. Der Versuch gab den Wassergehalt zu 19,5 Proces was besser mit 2 Atomen Salz und 7 Atomes Wasser übereinstimmt.

Es vereinigt sich mit 1 Aequivalent Ammoniak, was 11,35 Proc. von der Verbindung beträgt, die erhalten wird, wenn man das Salz in Ammoniak auflöst und die Lösung verdunstet, wobei es in feinen farblosen Krystallen anschiesst, die kein Wasser enthalten. Wasserfrei verbindet es sick mit 2 Aequivalenten Ammoniak, die 20,39 Proc. von der Verbindung ausmachen.

Bromnickel. Dieses Salz schiesst in grünen

Erystallen an, die in der Lust zersliessen und über Schwefelsäure durch Wasserverlust gelb wer-Sie enthalten 3 Atome oder 20,03 Proc. Aus seiner Lösung in warmem kaustizben Ammoniak fällt beim Erkalten ein hell-Manes Pulver nieder, welches auf 1 Atom Salz 3Acquivalente Ammoniak enthält, welche letztere 32,31 Proc. betragen. Dieselbe Verbindung erjalt man aus dem wasserfreien Salz in Ammoziakgas. Sie kann in wenig Wasser aufgelöst werden, aber durch mehr Wasser wird sie zersetzt. Bromkobalt bildet zerfliessende, rothe Krystalle, die über Schweselsäure satisciren und undurchsichtig werden. Das von Wasser befreite Salz jet blaugrün. Das wasserfreie Salz vereinigt sich nit 3 Acquivalenten Ammoniakgas, welche 32,3 Proc. von der Verbindung betragen. Aber flüssiges kaustisches Ammoniak veranlasst verwickelte Werhältnisse. Man erhält eine blaue unlösliche Masse, und eine rothe Lösung, die sich beide sin der Luft schnell-verändern, der Niederschlag wird grün und die Lösung braun, und dabei bil--den sich Kobeltbromid und Kobaltsesquioxyd == Co. Dieselben Producte werden durch Wasser aus CoBr + 3NH erhalten.

Bremblei vereinigt sich nicht mit Ammoniak.

Hupferbremid schiesst in schwarzen Krystallen den, die dem Jod ähnlich aussehen und kein Waster enthalten. Beim Erhitzen derselben geht Brom weg, mit Zurücklassung von weissem Bromür. Löst man es in Ammoniak auf und vermischt man die Lösung mit Alkohol, so fallen kleine dunkelgrüne Krystalle daraus nieder, welche aus 2 Atomen Bromid und 3 Aequivalenten Ammo-

niak = 18,97 Proc. besteben. Das wasserfreie Bromid erhitzt sich in Ammoniakgas und schwilkt darin zu einem blauen Pulver au, welches auf 2 Atome Bromid 5 Aequivalente oder 28,07 Proc. Ammoniak enthält. Beide lösen sich in wenig Wasser, aber sie werden durch mehr Wasser gefällt.

Bromsilber bildet keine Verbindung mit Ammoniak. Es löst sich sehr wenig in warmem Ammoniak, und die Lösung setzt beim Erkalten Flitter von Bromsilber ab.

Quecksilberbromür nimmt auf 2 Atome Bromür Acquivalent Ammoniak auf und wird schwarze In der Wärme wird das Ammoniak wieder ausgetrieben, mit Zurücklassung von weissem Bromür. Durch flüssiges kaustisches Ammoniak schwärzt sich das Bromür, aber es wird dabei zersetzt und enthält reducirtes Quecksilber.

Quecksilberbromid verhält sich zu flüssigem Ammoniak ganz so, wie das Chlorid.

Basisches Quacksilberbromid wird erhalten, wenn man die Lüsung des Bromids mit kohlensaurem Natron vermischt, wodurch es unter Entwickelung von Kohlensäuregas in Gestalt eines Pulvers niedergeschlagen wird, welches in Betreff der Farbe vollkommen dem basischen Chlorid ähnlich ist. Die Angabe, dass es ein gelbes krystallinisches und in Alkohol unlösliches Pulver wäre, ist unrichtig. Es verändert sich nicht durch eine siedende Kalilösung und besteht aus HgBr + 3 Hg.

Schweseleyan- In Betracht, dass Schweseleyan ein ganz unverbindungen richtiger Name für den Körper ist, welcher darunter verstanden wird, indem derselbe keine Verbindung des Schwesels mit Cyan, sondern the zusammengesetzter Salzbilder ist, isometisch mit Cyanbisulsuret, wenn ein solches exitiet, habe ich diesem Salzbilder in der jetzt hertischen habe ich diesem Salzbilder in der jetzt hertischen den Namen Rhedun gegeben, von 60006, with, wegen der rothen Verbindung, die er mit Bisen bildet, gleichwie Cyan seinen Namen von der blauen Verbindung erhalten hat, welche es mit demselben Metall hervorbringt. Dieser Benenaung werde ich mich von nun an bedienen. Aus demselben Grunde habe ich das Radical in der Ueberschweselsquanwasserstossäure Xanthan gemant, von Zardog, gelb.

Leitung die Verbindungen des Rhodans mit einem grossen Theil der basischen Metalle studirt. Er bereitete sie aus Rhodanwasserstoffsäure mit dem Carbonat des Metalles. Die Säure wurde durch Destillation eines Atomgewichts Rhodandalium mit 1 Atomgewicht Schwefelsäure, die mit ihrer Afachen Gewichtsmenge Wassers verdünnt worden war und 1,0082 specif. Gewicht hatte, dargestellt. Wasserstoffsulfid und Cyanwasserstoffsäure, wenn sie sich dabei zugleich gebildet hatten, wurden von der Säure vor ihrer Auwendung in einem mit Papier bedeckten Gefiese abdunaten gelassen.

Rhodennatrium ist ein zersliessliches Salz, welches nur in einem Exsiccator zum Krystallisiren gebracht werden kann, und dann in rhombischen Tafeln anschiesst. Es ist in Alkohol lös-

^{*)} Poggend. Ann. LVI, 63.

lich und schieset daraus besser an. Die Krystalle enthalten nur mechanisch eingeschlossene Feuchtigkeit.

Rhodanammonium schiesst auf ähnliche Weite in glänzenden Tafeln an und ist weniger zerslicht lich, wie das vorhergehende, aber es essloreschielleicht. Es ist löslich in Alkohol. Die Krystalle enthalten kein Wasser.

Rhodenbarium krystallisirt im Exsiceator it langen Nadeln, die, wenn man sie darin liegen lässt, verwittern, aber in der Luft zersliessen. Sie lösen sich sowohl in Albohol als auch it Wasser, und sie enthalten 2 Atome Wasser = 12,41 Proc. Das wasserfreie Salz kann ged schmolzen werden, aber es wird braun und fängt an zersetzt zu werden. Beim Erkalten erstarrt es krystallinisch.

Rhodanstrontium schiesst im Exsicctor in warzenförmigen Massen an, die bald zu verwittern anfangen, aber in der Luft zersliessen. Exist löslich in Alkohol und enthält 3 Atome oder 20,88 Proc. Wasser, die es schwierig eher verliert als in einer Temperatur, worin es zwischen + 160° und + 170° anfängt zersetzt zu werden.

Rhodancaleium krystallisirt im Exsiccator schwierig und unregelmässig, und fängt darin an zu verwittern. Es zersliesst in der Lust und löst sich in Alkohol. Enthält 3 Atome oder 25,46 Proc. Wasser, die es nicht eher verliert, als bis es bei + 170° anfängt zersetzt zu werden.

Rhodanmagnesium verhält sich auf ähnliche Weise. Enthält 4 Atome oder 33,57 Proc. Wasser.

Rhodanaluminium wird durch Auflösung von frischgefälltem Thonerdehydrat in warmer Rhodau-

mend der Abdunstung, gibt Rhodanwasserstoffmend der Abdunstung, gibt Rhodanwasserstoffmend der Abdunstung, gibt Rhodanwasserstoffmend aus und setzt auf dem Glase Xanthanwasmentoffsäure ab. Der eingetrocknete Theil wirdmenmiähnlich und zuletzt trocken. Wasser löst
mens Rhodanaluminium auf und lässt ein Gemenge von Xanthanwasserstoffsäure und basischem
falz zurück. Porret's octaëdrische Krystalle
men diesem Salz sind wahrscheinlich nichts andemen diesem Salz sind wahrscheinlich nichts ande-

Rhodanmangan verhält sich wie die Salze von Schwesellen und Magnesium. Es enthält 3 Atome der 23,84 Proc. Wasser, zersetzt sich beim Ertitzen und lässt ein Gemenge von Schweselmanund Kohle zurück.

Rhodanzink ist dem vorhergehenden ähnlich, ber es löst sich schwieriger in Alkohol, em es am besten krystallisirt erhalten wird. Die Krystalle sind wasserfrei. In kaustischem Ammoniak aufgelöst und der freiwilligen Verdenstung überlassen, während von Zeit zu Zeit neues Ammoniak zugesetzt wird, schiessen glänsende weisse Krystalle an, die rhombische Prismen von 112045 sind, häufig durch Abstumpfung der scharsen Seitenkanten in sechsseitige Prismen nerwandelt. Die Enden haben eine vierseitige Anspitzung, ein Rhombenoctaëder ausweisend, Acesen Flächen sich unter 156°10' neigen. Verbindung enthält 1 Aequivalent Ammoniak oder 45,88 Proc., und wird durch Wasser gerade auf in Zinkoxyd und Rhodanammonium zersetzt.

Rhodankobalt löst sich mit rother Farbe auf, wird während der Concentrirung blau und zuletzt bräunlich, aber es bildet keine regelmässige Krystalle. Das Salz scheint auf 2 Atome nur 1 Atom oder 4,87 Proc. Wasser zu enthalten, welches erst bei + 150° weggeht. Es löst sich in Ammoniak mit rothbrauner Farbe und gibt nach der Verdunstung eine braune Masse, gemengt blauen Krystallen, die in Alkohol löslich simil und Rhodankobaltammoniak zu sein scheinen.

Rhodannickel ist in Auslösung schön gründe bildet im Exsiccator einen Syrup, der am Endizu einem gelbliehen krystallinischen Pulver eintrocknet, welches sich in Wasser und in Alke hol auslöst, und auf 2 Atome Salz 1 Atom oder 4,86 Proc. Wasser enthält, welches erst hat + 1500 daraus weggeht. In kaustischem Ammeniak ausgelöst gibt es eine blaue Lösung, die all gedunstet werden kann, wenn man von Zeit zu Zeit ein wenig Ammoniak zusetzt, und dam glänzende blaue Krystalle, welche auf 1 Atom Salz 2 Aequivalente oder 28,02 Proc. Ammonial enthalten, in der Lust langsam verwittern und durch Wasser zersetzt werden unter Abscheidung von Ammoniak und Nickeloxyd.

Eisenrhodanür ist in Auflösung farblos, kaud nicht in der Luft verdunstet werden, sondere wird roth und geht in Rhodanid über.

Eisenrhodanid ist der bekannte tiefrothe Köpper, dessen Farbe eine Reactionsprobe für Rhodanverbindungen ausmacht. Es lässt sich nicht verdunsten ohne eine Zersetzung zu erleiden. Das Rhodan wird dabei zersetzt, es schlägt sich Eisenoxyd nieder, die Flüssigkeit verliert an Farbe und enthält dann Rhodanür und schwefelsaures Eisenoxyd. Es wird in Alkohol eben so leicht wie in Wasser zersetzt.

Rhodancadmium ist weniger leichtlöslich wie die vorhergehenden Salze, und schlägt sich während der Concentration in kleinen, farblosen, glänmeden Krystallen nieder, die kein chemisch gemadenes Wasser enthalten. In warmem kaustiden Ammoniak bis zur Sättigung aufgelöst falzen beim Erkalten glänzende weisse Krystalle nieder, welche aus 1 Atom Salz und 1 Aequivatat = 13,05 Proc. Ammoniak bestehen. Mit Vasser geben sie Cadmiumoxyd und neutrales bodanammonium.

Rhodanwismuth wird am besten mit dem durch mmoniak aus salpetersaurem Wismuth gefällten zyd erhalten. Die Lösung ist pommeranzenroth ad setzt bald ein gelbes pulverförmiges basisches alz ab. Wird die abgegossene rothe Flüssigkeit rdunstet, so fällt Rhodanwismuth in Gestalt eist dunkel orangerothen Pulvers nieder, welches atrales wasserfreies Rhodanwismuth ist. Das albe basische Salz besteht aus BiRh⁵ + 4Bi + 6H, der aus aus 27,96 Rhodanwismuth, 68,16 Wismthoxyd und 3,89 Wasser. In frisch gefälltem matande werden beide durch Wasser in Wismuthard und Rhodanwasserstoffsäure zersetzt, aber ach dem Trocknen geschieht diese Zersetzung und unvollständig.

Michaepferrhodanür fällt aus einer gemengten Löing von schweselsaurem Kupseroxyd und schweindurem Eisenexydul nieder, wenn man in dicinde eine Lösung von Rhodankalium tropst, in
interit eines weissen körnigen Pulvers, welches
Wasser und verdünnten Säuren unlöslich ist.
ist wassersrei. Von concentrirten Säuren wird
auf verschiedene Weisen zersetzt. Salpeter-

sänre bildet schweselsaures Kupseroxyd und schwärzt es ansangs in Folge der Bildung von Rhodanid, wenn sie concentrirt ist. Concentrirt Salzsäure löst es in der Wärme auf und aus de Lösung schlägt sich dann Kupserchlorür nieden Durch Schweselsäure wird es in der Wärme zen stört, es entwickelt sich schweslige Säure, während schweselsaures Kupseroxyd gebildet wird Es löst sich in Ammoniak auf und Salzsäun schlägt es daraus wieder nieder. Kaustisches Kauverwandelt sich damit unter Abscheidung von Kupseroxydul in Rhodankalium.

Kupferrhodanid fällt in Gestalt eines sammet schwarzen Pulvers nieder, wenn man eine con centrirte Lösung von Kupferchlorid mit eine ebenfalls concentrirten Lösung von Rhodankalius vermischt. Aus verdünnten Lösungen wird d mit Rhodanür gemischt erhalten, in Folge de grossen Neigung des Salzes zersetzt zu werden Es ist ein wenig löslich in Wasser, so dass di Flüssigkeit, aus der es sich abgesetzt hat, bräud lich ist. Die Verbindung enthält kein Wasser Es kann nicht mit Wasser gewaschen werdes weil es die Bildung von Rhodanür und die Ze störung der Hälfte des Rhodans veranlasst, wo bei sich ausser Blausäure und Schwefelsäure, auc Rhodanwasserstoffsäure bildet. In trockner Ge stalt gelinde erhitzt wird es leicht zersetzt. B zur Sättigung in wenigem concentrirten kausti schen Ammoniak aufgelöst und gemischt mit was serfreiem Alkohol, fällt eine blaue Ammoniakver bindung von 1 Atom Rhodanid und 1 Aequiva lent oder 15,98 Proc. Ammoniak nieder, welch von wenig Wasser mit blauer Farbe aufgelös wird; aber durch mehr Wasser schlägt sich ein Rockiges, grünes basisches Rhodanid nieder, und Lösung enthält Rhodanammonium, mit wenig Eigelöstem Kupfer. Bei der trocknen Destillatin gibt sie, unter anderen Producten, Krystalle in Rhodanammonium.

In der herauskommenden neuen deutschen Auf- Unterschwefge meines Lehrbuchs habe ich aus den bereits ligsaure Salze.

1.93 angeführten Gründen vorgeschlagen, den
timen der unterschwefligen Säure gegen dithioge Säure zu vertauschen, und also die Salze
thioniqsaure Salze, Dithionite zu nennen.

Ueber diese Salze ist eine sehr verdienstvolle beit von Rammelsberg") mitgetheilt wort, aus der ich hier die hauptsächlichsten Reltate anführen will. Die Formel derselben ist RS. Das Kalisalz ist zerfliesslich, aber es krystalirt im Exsiccator, und die Krystalle scheinen cher ein wenig Krystallwasser zu verlieren, ageachtet der Gehalt an demselben anomal ist auf 3 Atome Salz nur 4 Atom oder 3,05 weent beträgt, was bei + 200° daraus weggeht. wird durch Erhitzen beim Ausschluss der Luft noberroth und besteht dann aus KS + K, wort Alkohol das Schwefelkalium auszieht. Es ird keine Spur von schwefligsaurem Salz geliet.

Das Natronsalz schiesst in grossen, in der vollkommen unveränderlichen rhombischen rismen an, deren scharfe Scitenkanten durch sichen ersetzt werden, und welche an den Entra schief abgestumpft sind. Es enthält 5 Atome

^{*)} Pegg. Ann. LVI, 295.

oder 36,15 Proc. Wasser, schmilzt in seinem Krystallwasser und erstarrt langsam nach dem Erkalten. Völlig von seinem Krystallwasser befreit ist es wieder sest und gibt bei der trocknen Destillation ein wenig Schwesel, mit Zurücklassen sung eines braunen Gemenges von NaS und Na

Das Ammoniumoxydsalz ist zersliesslich, aber es krystallisirt im Exsiccator in rhombischen Tifeln, die nicht verwittern, wenn man sie darifliegen lässt. Dieselben enthalten, gleichwie die Kalisalz, auf 3 Atome nur 1 Atom Krystallwat ser, welches 3,88 Proc. ausmacht. Bei der trock nen Destillation gibt es Wasser, Ammoniak und ein Sublimat, welches aus unverändertem Saki besteht, gemischt mit schwesligsaurem und schwe felsaurem Ammoniak und ein wenig Schwesel.

Das Barytsalz und dessen Wassergehalt sind schon vorher bekannt gewesen. Bei der trocknet Destillation gibt es bei + 170° den grössten Thei des Wassers ab, welches darin enthalten ist (Atomgewicht). Darauf folgt Schwefel und de Rest von jenem, und beim Glühen bleibt ein gelbweisse, zusammengesinterte Masse zurückt welche von 3 Atomen BaS, 2 Atomen BaS nut 1 Atom Ba ausgemacht wird. 6 Atome Schwefel haben sich sublimirt. Da schwefligsand Salze gewöhnlich durch Glühen zersetzt werden so ist die Bildung hier unerwartet, aber sie läst sich mit Sicherheit bei dem folgenden Salz dar legen.

Das Strontiansalz schiesst in grossen Krystallen an, so dass sich die abgedunstete Lösung desselben oft in einen einzigen Krystall verwan-

Form hat. Es enthält 5 Atome oder 31,04 Proc. Wasser. Bei der trocknen Destillation verhält es The wie das Barytsalz. Der geglühete Rückstand Weiss und pulverförmig. Man kann daraus Schwefelstrontium mit Wasser ausziehen, und darauf löst Salzsäure daraus Strontianerde unter Latwickelung von schwefliger Säure auf und mit Lurücklassung von schwefelsaurer Strontianerde, de keine Spur von freiem Schwefel eingemischt uthält, zum Beweise, dass das schwefligsaure las nicht von der Zersetzung von dithioniger läure herrührt.

Das Kalksalz und dessen Wassergehalt sind chon früher bekannt gewesen. Bei der trocknen Destillation scheint es ähnliche Producte zu geeu, wie die vorhergehenden.

Das Talkerdesalz schiesst im Exsiccator in echtwinkligen, vierseitigen Prismen an, die mit den Flächen eines Rhombenoctaëders zugespitzt ind. Die Krystalle sind klein und nicht gläntend genug um gemessen zu werden. Sie erhalten sich in der Luft und lösen sich leicht in Wasser. Alkohol fällt aus dieser Lösung nur eine Encentrirtere Lösung des Salzes. Es enthält 6 deme oder 43,95 Proc. Wasser, von dem bei 4170° nur die Hälfte weggeht. Bei der trockten Destillation gibt es Wasser, Schwefel und schweflige Säure, und lässt einen halbgeschmolzenen Rückstand von schwefelsaurer und schwefligaurer Talkerde, so wie freier Talkerde.

Mit dem Kalisalz bildet es ein Doppelsalz, welches unregelmässig krystallisirt und in der Lust zerfliesst. Es besteht aus KS + MgS + 6H. Der Wassergehalt beträgt 24,74 Proc.

Das Manganoxydulsalz wird durch Fällung der Auflösung des Strontiansalzes mit schwefelsauren Manganoxydul erhalten. Es zersetzt sich beim Abdunsten. Alkohol fällt nur eine concentritere Lösung.

Das Zinksalz wird ebenfalls während der Abdunstung zersetzt. Aber wird es in concentrirter Lösung mit Ammoniak im Ueberschuss gemischt, so schlägt Alkohol daraus feine weisse Krystallnadeln nieder, welche auf 1 Atom Salz 1 Aequivalent Ammoniak, 16,25 Proc., enthalten. Et zersetzt sich durch Wasser unter Abscheidung von Zinkoxyd.

Das Eisenoxydulsalz zersetzt sich etwas während der Verdunstung, aber man erhält es dock in kleinen grünen Krystallen. Dieses und die beiden folgenden Salze werden am besten so wie das Mangansalz bereitet.

Das Nickelsalz schiesst in grünen Krystallen an, deren Form der des Talkerdesalzes ähnlich ist, und welche 6 Atome oder 38,64 Proc. Wasser enthalten. Bei der trocknen Destillation bleibt nur Schwefelnickel zurück. Wird das Salz ist Ammoniak aufgelöst und die Lösung mit wasserfreiem Alkohol vermischt, so fällt ein blaues Krystallpulver nieder, welches, mit Alkohol gewaschen, ausgepresst und sogleich in ein verschlossenes Gefäss gebracht werden muss, weil es int der Luft schnell zerstört wird. Es besteht aus 1 Atom Salz, 2 Aequivalenten Ammoniak (= 19,72 Proc.) und 6 Atomen Wasser (= 31,01 Proc.)

Das Kobaltsalz ist in Lösung blau, aber es

gibt im Exsiccator rothe Krystalle, die ganz so wie das Nickelsalz zusammengesetzt sind.

Das Bleioxydsalz ist schon bekannt gewesen. Die Angabe, dass es sich bei + 100° schwärze, ist nicht gegründet. Wird es im Wasserbade völfig getrocknet, so verträgt es + 200°, ehe sich Merkmahle von Zersetzung zu zeigen anfangen.

Es löst sich in Lösungen der Salze von Altalien und alkalischen Erden und gibt Doppeltalze, die aber keine Erhitzung vertragen.

Das Kalidoppelsalz schiesst nach hinreichender Verdunstung beim Erkalten in einer zusammenhängenden Masse von seinen seideglänzenden. Nadeln an. Die Mutterlauge enthält immer einen Ueberschuss von dem Kalisalze. Aus der Lösung Milt Schweselsäure nicht sogleich schweselsaures Bleioxyd, sondern dies zeigt sich erst nach einer Weile, wo dann zugleich schweslige Säure frei und Schwesel abgesetzt wird. Durch Wasser erleidet das Salz eine partielle Zersetzung, wobei das Bleioxydsalz in glänzenden Krystallslittern absechieden wird. Es besteht aus 2KS+PbS+2H.

Das Natrondoppelsalz auf dieselbe Weise erhalten, ist dem Kalisalz ganz ähnlich und es ist such eben so zusammengesetzt. Ein Salz von anderer Zusammensetzung s. Jahreeb. 1843, S. 129.

Das Ammoniumoxyddoppelsalz krystallisirt in grossen, farblosen rhombischen Prismen, deren stumpfer Winkel = 140° ist, aber die stumpfen Seitenkanten sind durch Flächen abgestumpft, die die grössten Flächen der Krystalle sind, wodurch sie das Ansehen von vierseitigen, reehtwinkligen Tasela erhalten. Das Salz löst sich leicht in Wasser, aber die Lösung trübt sich nach einer

Weile und setzt Krystallstitter von Bleioxydsalz ab. In der Wärme fällt Schweselblei daraus nieder. Das Salz besteht aus 2NH+S + PbS + 3H; es enthält also 1 Atom Wasser mehr wie das Kalisalz.

Das Barytdoppelsalz wird nicht unmittelbur gebildet, aber es schlägt sich nach einigen Augenblicken nieder, wenn man eine Lösung des Bleisalzes in dem Kalisalze mit essigsaurèm Baryt vermischt. Es bildet einen schweren kystallinischen Niederschlag.

Das Strontiandoppelsalz wird direct gebildet. Es krystallisirt nicht und Alkohol scheidet es nur als einen dicken Syrup ab.

Das Kalkdoppelsalz wird aus seiner Auflösung durch Alkohol in krystallinischen Körnern niedergeschlagen, welche aus 2CaS + PbS + 4H bestehen.

Im Uebrigen gibt eine Lösung des Bleisalzes in dem Kalisalze einen weissen Niederschlag mit Quecksilberchlorid, und einen hellgrünen mit essigsaurem Kupferoxyd, der bald braun wird und sowohl Blei als auch Kupfer enthält.

Das Quecksilberoxydsalz hat für sich keinen Bestand, aber wohl in Verbindung mit anderen dithionigsauren Salzen. Diese werden erhalten, wenn man eine Lösung von einem dithionigsauren Salze mit alkalischer Basis in der Kälte auf Quecksilberoxyd wirken lässt. Dasselbe löst sich mit Erwärmung auf und das Salz setzt sich entweder beim Erkalten ab, oder es kann durch Alkohol niedergeschlagen werden.

Das Kalidoppelsalz schiesst in farblosen Pris-

men an, die sich im Sonnenlichte schwärzen. Seine Lösung wird nicht durch Jodhalium gefällt. Es besteht nach der Analyse aus 3HgS+5KS ane Wasser.

Das Natrondoppelsalz kann nicht krystallisirt erhalten werden, und Alkohol scheidet es als eine dickflüssige Masse ab.

Das Ammoniumoxyddoppelsalz ist dem Kalimlz ähnlich, aber es ist so leicht zersetzbar,
ins es schwierig frei von eingemengtem Ziunober erhalten werden kann. Es besteht aus
4NH45 + Hg5 + 2H.

Das Kupferoxyddoppelsalz wird erhalten, wenn man eine Lösung von schwefelsaurem Kupferoxyd zu einer Lösung von Kaliumdoppelsalz setzt. Nach karzer Zeit trübt sich das Gemisch und setzt einen schönen rothbraunen Niederschlag ab, der in der Kälte nicht durch Kali oder durch Ammoniak zersetzt wird. Er enthält sowohl Quecksilber als auch Kupfer, in Gestalt von Oxydul, und besteht aus 3Hg S + 5Ċu S.

Doppelsalze des Kupferoxydulsalzes. Vermischt man eine Lösung von dem Kalisalze mit einer Lösung von schwefelsaurem oder essigsaurem Kupferoxyd, so färbt sie sich grün, und setzt nach einer Weile einen gelben krystallinischen Niederschlag ab, der aus KS + CuS + 2H besteht, welcher sich aber leicht zersetzt und sich sowohl in der Flüssigkeit als auch während des Trocknens schwärzt. Er ist schwer löslich im Wasser. Kali scheidet Kupferoxydul daraus ab. Wird dieses Salz in einer Lösung des Kalisalzes aufgelöst und die Lösung mit Alkohol vermischt, so fällt

ein schwerer ölartiger Körper nieder, der bald zu einem weissen Salz erstarrt, welches in Wasser leichtlöslich ist, das Kochen verträgt und aus 3K S + EuS + 3H besteht.

Wendet man zu diesen Versuchen das Natronsalz an, so erhält man einen gelben Niederschlag, der nach Lenz (Jahresb. 1843, S. 130) = 2Na S + 3CuS + 5H ist. Wird dieser in dithionigsaurem Natron aufgelöst, so schlägt sich ein weisses Salz nieder, welches aus 3NaS+CuS+2H besteht.

Unterphospho-

Wurtz*) hat einige unterphosphorigsaure Salze rigsaure Salze untersucht. Ich habe schon S.41 angeführt, dass er gefunden hat, dass diese Salze nach der Formel RP + 2H gebildet sind, so wie auch die Schlüsse, welche er in Rücksicht auf die Natur dieser Säure ziehen zu müssen geglaubt hat.

> Die Salze mit Alkalien sind schwierig krystallisirt zu erhalten, sie zersliessen in der Lust und oxydiren sich allmälig unter Bildung von phosphoriger Säure.

> Das Barytsalz wird leicht durch Digestion von Phosphor mit Barythydrat oder auch selbst mit Schwesclbarium und Wasser erhalten. Im letzteren Falle ist es erforderlich, dasselbe mit ein wenig kohlensauren Bleioxyd zu schütteln, um es von Schwefelwasserstoff zu befreien. Nach der Verdunstung krystallisirt es in weissen Nadeln, die am leichtesten erhalten werden, wenn man die Lösung desselben in Wasser mit kleinen Portionen Alkohol nach einander vermischt, bis sie anfängt trübe zu werden, und sie sich dann selbst

^{&#}x27;) Ann. d. Ch. u. Pharm. XLIII, 318. ...

überlässt. Das Salz enthält 3 Atome Krystallwasser, welche 48,88 Proc. ausmachen, und wovon 1 Atom bei + 100° weggebt, die beiden übrigen aber können nieht eher abgeschieden werden, als bis das Salz durch die Hitze zersetzt wird. Legt man in die Lösung dieses Salzes ein Stück sestes Kalihydrat, so entsteht beim Erwärmen eine Entwickelung von Wasserstoffgas, während sich ein weisser Niederschlag bildet, der phosphorigsoure Baryterde ist. Das Barytsalz löst sich in 3,5 Theilen kalten und in 3 Th. siedenden Wassers auf. Es ist unlöslich in Alkohol. In einem Wasser aufgelöst, welches die Säure im Ueberschuss enthält, und verdunstet, schiesst das Salz in quadratischen Tafeln an, welche 2 Atome H enthalten.

Das Kalksalz schiesst während einer langsamen Verdunstung in kleinen glänzenden, sechseitigen Nadeln an, die sich in 6 Theilen kalten Wassers auflösen und nicht löslicher in siedendem sind. Sie verändern sich nicht in der Luft, und enthalten 2 Atome oder 20,94 Proc. Wasser, welches sich nicht abscheiden lässt.

Das Bleioxydsalz ist schwerlöslich in kaltem, aber leichter löslich in siedendem Wasser. Es schiesst in rechtwinklichen vierseitigen Prismen en, die oft zu grossen schönen Blättern zusammen wachsen. Es enthält 2 Atome Wasser = 10,65 Proc.

Mit Ueberschuss an Bleioxyd wird eine Flüssigkeit erhalten, die alkalisch reagirt, aber ein
basisches Salz konnte nicht daraus abgeschieden
werden. Basisches essigsaures Bleioxyd gibt keinen Niederschlag in der Auflösung des Salzes,

aber ein Gemenge von Bleioxyd mit der Auflösung des Bleisalzes bildet allmälig phosphorigsaures Bleioxyd, unter Entwickelung von Wasserstoffgas.

Oxalsaure Salze. De la Provostaye ') hat die Krystalle der Oxalsaure, des neutralen, zweisach und viersach oxalsauren Kali's und die derselben Salze von Ammoniumoxyd mit vieler Genauigkeit gemessen, beschrieben und gezeichnet, in welcher Beziehung ich nur auf seine Abhandlung hinweisen kann.

Chromsaure Salze. H. Kopp **) hat einige chromsaure Salze untersucht.

Das Natronsalz wird erhalten, wenn man Chromoxyd mit seiner doppelten Gewichtsmenge salpetersauren Natrons glüht, dann die Masse auflöst, filtrirt und concentrirt. Beim Gefrirpunkte schiesen durchsichtige, hellgelbe Krystalle an, die vollkommen isomorph mit schwefelsaurem Natron sind, und welche, gleichwie dieses, 40 Atome (51,9 Proc.) Wasser enthalten. Bei der Wärme der Hand schmilzt dieses Salz, welches im Uebrigen zersliesslich in der Luft ist. Wird das geschmolzene Salz bei + 30° abgedunstet, so setzt sich wasserfreies Salz daraus ab, welches nicht krystallisirt erhalten werden konnte. Es ist unlöslich in Alkohol.

Das Ammoniumoxydsalz schiesst aus einer ammoniakalischen Flüssigkeit in kleinen gelben nadelförmigen Krystallen an, die kein Krystallwasser enthalten und sieh nicht in der Luft verändern. Beim Erhitzen werden sie mit Feuererscheinung zersetzt und lassen dabei grünes Oxyd zurück.

Das Talkerdesalz krystallisirt in grossen hell-

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. IV, 453.

^{**)} Ann. d. Ch. u. Pharm. XLII, 97.

galben Krystallen, die mit dem des schweselsauren Salzes isomorph sind, und welche gleichwie dieses 7 Atome (46,4 Proc.) Krystallwasser enthalten. Ihr specis. Gewicht ist = 1,660.

Das Zinkoxydsalz schiesst in grossen topasgelben Krystallen an, die mit denen des schweselsuren Salzes isomorph sind und welche 7 Atome Krystallwasser enthalten (40,5 Proc.). Ihr specif. Gewicht ist 2,096. Sie sind leicht löslich in Wasser und schmelzen beim gelinden Erhitzen in ihrem Krystallwasser. Das wasserfreie Salz erhitzt sich stark, wenn man es mit Wasser übergiesst.

Das Kupferoxydsalz hat viele Neigung zu effloresciren, aber es schiesst in der Flüssigkeit auch
in durchsichtigen Krystallen an, die mit denen des
Kupfervitriols isomorph sind und gleichwie diese
5 Atome (32,9 Proc.) Wasser enthalten. Ihr specif. Gewicht ist 2,262. Das wasserfreie Salz ist
weiss, es erhitzt sich mit Wasser und wird dann
grün.

Ueber die Bereitung des Jodkaliums sind in Kaliumsalze. der doppelten Absicht, dasselbe rein und möglichst Jodkalium. wohlseil darzustellen, vergleichende Untersuchungen über die Resultate der angegebenen Methoden von Eder') und von Capaun'' angestellt worden. ~Ich muss auf diese Arbeiten verweisen.

Müller ***) hat bemerkt, dass Salpetersäure ein so empfindliches Reagens für eine Einmengung von jodsaurem Kali im Jodkalium ist, dass 1 Th.

[&]quot;) Pharmac. Centralblatt. 1842. S. 265 und 273.

^{**)} Das. S. 741.

[&]quot;) Journ. f. pr. Chem. XXVI, 442.

Jodkalium, welches mit 60000 jodsauren Kalis verunreinigt ist, deutlich gelb wird, wenn man es in 15000 Th. Wasser auflöst und die Lösung mit Salpetersäure vermischt.

Fluorkalium.

H. Rose') hat gezeigt, dass Fluorkalium bei seiner Krystallisation aus Wasser sowohl mit als' auch ohne Krystallwasser erhalten werden kann: Er stellt verschiedene Betrachtungen über die Frage an, ob die bei der Auflösung der Haloidsalze in Wasser lange Zeit vertheidigte Idee richtig sei, dass sie sich nämlich durch dasselbe in salzsaure Oxydsalze verwandeln, gleichwie die Superchloride der elektronegativen Grundstoffe offenbar durch Wasser in Säuren verwandelt werden. Er hat dabei bemerkt, dass in diesen letzten Fällen stets Wärme entsteht, die die neue chemische Verbindung ausweist, dass sich aber bei der Auflösung von Chlorkalium, Chlornatrium und Chlorammonium, welche kein Wasser binden, in Folge des Uebergangs des Salzes aus dem festen in den flüssigen Zustand die Temperatur erniedrigt. Die Chlorure, welche Wasser in Gestalt von Krystallwasser binden, entwickeln dabei, gleichwie andere Salze, Wärme; aber bei der Auflösung des wasserhaltigen Salzes entsteht Kälte. Hiervon machte jedoch das Fluorkalium eine Ausnahme, da es unbekannt war, dass dieses zerfliessende Salz, welches während fortgesetzter Verdunstung in der Form des Chlorkaliums anschiesst, Krystallwasser bindet. Als Rose eine solche Lösung Krystalle absetzen liess, und zur Herausnahme derer, welche sich gebildet hatten, die warme Mutterlauge

^{*)} Poggend. Ann. LV, 556.

abgoss, erstarrte dieselbe zu einer Masse, welche aus langen strahligen Krystallen bestand, die wasurhaltiges Salz waren. Dieselbe Verbindung erhidt er durch Vermischung einer etwas conentrirten Lösung von Fluorkalium mit Alkohol. Die Untersuchung derselben ergab, dass sie 4 Atome = 38,34 Proc. Wasser enthalten.

Liebig ') hat folgende Vorschrift zur Bildung Cyankalium. von Cyankalium gegeben. 8 Theile wasserfreies Cyankalium werden mit 3 Th., oder ungefähr mit einem gleichen Atomgewicht, feingeriebenen waserfreien kohlensauren Kali's gemengt und das Gemenge auf einmal in einen vorher erhitzten hessischen Tiegel geschüttet, den man dann stärker bis zum schwachen Rothglühen erhitzt und in dieser Temperatur erhält. Das Salz wird braun, geräth in Fluss und nimmt eine hellere Farbe an. nimmt von Zeit zu Zeit an dem Ende eines Glasstabes eine Probe davon heraus, und wenn diese in geschmolzenem Zustande farblos ist, wird die Masse vorsichtig ausgegossen, wobei das geschmolzene Salz allein herausfliesst und das abgeschiedene Eisen in Gestalt einer grauen Masse zurückbleibt.

Die ausgegossene Masse ist nun ein Gemenge von 5 Atomgewichten Cyankalium und 1 Atomgewicht cyansaurem Kali, entstanden durch den Swerstoff des angewandten kohlensauren Kali's von dem sich die Hälfte auf Kosten des Eisencyanërs in Cyankalium und die andere in cyansaures Kali verwandelt hat.

Dieses Salz kann nun, ohne dass die Einmengung von eyansaurem Kali nachtheilig ist, zu der

^{&#}x27;) Ann. d. Ch. u. Pharm. XLI, 285.

meisten Zwecken angewandt werden, zu denen Cyankalium erforderlich ist.

Was im Tiegel zurückgeblieben ist wird mit. Wasser ausgezogen und die filtrirte Lösung mit Schwefeleisen digerirt, wodurch es in ein Genmenge von Schwefelkalium und Cyaneisenkalium verwandelt wird, aus dem man durch Krystallise, tion das letztere wieder erhalten kann.

Liebig glaubt, dass dieses Cyankalium mit grösserem Vortheil zur Bereitung der Cyanwassers stoffsäure angewendet werden könne, als Cyaneis senkalium, weil dieses, wenn es wie wir im Vorthergehenden, S. 89, gesehen haben dazu anges wandt wird, nach seiner Berechnung nur 3 von der Cyanwasserstoffsäure liefert, welche das Salzebilden könnte, wenn sich nicht die in Säuren und lösliche Verbindung absetzte.

Da es sich hier nur um einen öconomischen Vortheil handeln kann, so möchte dieser wohl nicht so gross sein, wenn er überhaupt einer ista Das Cyankalium ist so wohlfeil, dass der Verg lust, welchen man dadurch erleidet, dass zu der Quantität Blausäure, die man bereiten will 4 oder selbst 2 mehr davon angewandt werden, müssen, so wie die dazu erforderliche grösser Quantität Schwefelsäure wohl völlig durch din Kosten gedeckt werden, welche die Hervorbrind gung des Cyankaliums herbeiführt, nämlich durch den Verlust von fast 22 Procent Salz, welcher Kohlensäure und Ammoniak, anstatt Cyanwasser. stoffsäure, liefern, und von dem Theil des Salzes. der in dem Tiegel zurückbleibt und mit Arbeits-: kosten zu Gute gemacht werden muss. Hierzu kannman noch eine nicht unbedeutende Entwickelung

von Kohlensäuregas hinzufügen, welche vor sich gehen muss, während die Destillation geschieht, wid mit welcher Blausäure abdunstet.

Liebig hat ferner auf das Cyankalium als der kräftigsten Reductionsmittel, die die Chelieanwenden kann, aufmerksam gemacht. Schmilzt man Cyankalium in einem Tiegel, und wirft in das glühende Salz Eisenoxyd, Kupferoxyd u.s.w., wird das Metall reducirt und das Cyankalium cyansaures Kali verwandelt. Von den Oxyden des Zinns und Antimons erhält man auf diese Weise dei einer sehr schwachen Glühhitze angesammelte Reguli von diesen Metallen, von denen dann nichts durch die Hitze zerstreut wird. Dasselbe glückt meh mit den Schwefelverbindungen derselben, wedurch das Cyankalium in Rhodankalium verwandelt wird.

Er gibt ferner an, dass das Cyankalium als chemisches Scheidungsmittel angewandt werden kann, und führt als Beispiel eine Methode an, um Nickel und Kobalt zu scheiden, die sich auf die Eigenschaft der Doppelcyanüre dieser Metalle mit Kalium gründet, dass, wenn die saure Auflösung der Metalle mit Cyankalium vermischt wird, his sich das Gefällte wieder aufgelöst hat, das Mediumdoppelcyanür durch gelinde Digestion in Kaliumkobaltcyanid übergeht, welches nicht durch Säuren gefällt wird, während sich dagegen das Boppelcyanür von Nickel zersetzt unter Fällung von Cyannickel. Ein geübtes Auge entdeckt leicht, dass dieses in der Wirklichkeit bei Analysen noch nicht versucht worden ist, wobei ausserdem je mach der ungleichen relativen Quantität der Metalle verschiedene Methoden befolgt werden müssen, und dass sie mit Schwierigkeiten und Unsicherheiten verknüpft sind, die bei der gewöhnlichen Methode mit Ammoniak und Kali nicht in demselben Grade stattfinden.

Er hat diese Untersuchungen in seinem Laberatorium von Haidlen und Fresenius') weiter verfolgen lassen. Dadurch hat es sich gezeigt dass die zur Bereitung von Cyankalium angewandten Salze absolut frei von Schwefelsäure sein müssen, weil das Salz im entgegengesetzten Falt Schwefelkalium enthält, und dass die Bereitung nicht in einem hessischen Tiegel geschehen darf weil dadurch das Salz mit kieselsaurem Kali verunreinigt wird, sondern die Bereitung muss in ein nem eisernen Tiegel geschehen. Ausserdem durch dringt das Salz im Schmelzen leicht den Thontiegel.

Die Anwendung des erhaltenen Salzes Fällungsmittel bietet verschiedene Schwierigkeiten dar, die in aufgelöster Form dadurch entstehen, dass sich die darin enthaltenen 213 Proc. cyansauren Kali's in kohlensaures Kali verwandelu unter Bildung von freiem Ammoniak in der Flüssigkeit, in Folge dessen sich die Reactionen derselben mit denen des Cyankaliums vermischen. Daher werden die neutralen Salze der alkalischen Erden dadurch gefällt, was durch reines Cyankalium nicht stattsindet. Sie haben die Reactionen dieser Lösung mit einem grossen Theil der Meuntersucht. Aus Bleisalzen erhielten talle sie nur kohlensaures Bleioxyd. Bei den Versuchen mit Eisen fanden sie, dass frisch gefälltes

^{*)} Ann. d. Chem. u. Pharm. XLIII, 129.

Schweseleisen schwierig und nur in geringer Menge tavon aufgelöst wird, aber leicht, wenn man kau-Misches Kali zusetzt. Beim Nickel sanden sie, des sich der Niederschlag mit diesem Salz leicht lieder mit gelber Farbe auflöst, und dass Schwe-Isaure, Salpetersaure und Salzsaure, welche das Zyankalium zerstören, Cyannickel ausfällen, aber lass die Fällung niemals vollständig ist, auch Denn man das Gemisch erwärmt. Schwefelnickel est sich beim Erwärmen leicht in Cyankalium af; die Lösung ist farblos; Essigsäure entwickelt taraus Wasserstoffsulfid und Cyanwasserstoffsäure, tie schlägt aber kein Cyannickel nieder. Ein Zuetz von einer Mineralsäure fällt es dagegen so-

Liebig") hat ausserdem eine sehr einfache Cyansaures Methode angegeben, um cyansanres Kali aus dieem Salz zu bereiten, welche darin besteht, dass man es in einem hessischen Tiegel schmilzt, und lann frisch geglühete Bleiglätte einträgt, so lange als diese reducirt wird, worauf man die Hitze zerstärkt, so dass das reducirte Blei zusammentehmilzt. Dann wird die geschmolzene Masse susgegossen, zu Pulver gerieben und auf die gewöhnliche Weise mit Spiritus ausgekocht, so lange die Abkochung beim Erkalten noch Krystalle von eyansaurem Kali gibt.

Fordos und Gelis**) geben folgende Berei-Natriumsalze. tungsmethode des von ihnen entdeckten neuen Tetrathionsau-Salzes, des tetrathionsauren Natrons, an. löst 2 Atomgewichte dithionigsaures Natron in

Kali.

^{*)} Ann. d. Ch. u. Pharm. XLI, 289.

^{**)} Ann. de Ch. et de Phys. VI, 406.

Wasser auf und setzt zu der Lösung 1 Aequivalentgewicht Jod, welches sich auflöst ohne das Salz zu färben. Man braucht nicht zu wiegen und trifft leicht den richtigen Punkt, wenn man das Jod in kleinen Portionen nach einander zusetzt, so lange die Lösung nicht dadurch gefärbt wird. Das Jod vereinigt sich, wie bereits S. 37 angegeben worden ist, mit dem einen Atom Natrium, dessen Atom Sauerstoff, nebst 1 Aequivalent dithioniger Säure mit dem Aequivalent dithioniger Säure in dem anderen Atom von dem Salze zusammentreten, und man erhält eine Auflösung von 1 Atom Jodnatrium, igemengt mit 1 Atom tetrathionsaurem Natron. Auf ähnliche Weise kann man aus anderen dithionigsauren Salzen entsprechende Gemenge von Iodür und tetrathionsaurem Salz bereiten. Sie haben nicht angeführt, wie diese Salze geschieden werden, oder ob das Natronsalz in Alkohol löslich oder unlöslich ist, in welchem letzteren Falle dasselbe durch Alkohol von dem Natriumjodür dürfte geschieden und in fester Form erhalten werden können. Bei längerer Aufbewahrung setzen sich die Bestandtheile in der Lösung um, das Natron sättigt sich mit Schwefelsäure, schweflige Säure wird entwickelt und Schwesel niedergeschlagen. Diese Metamorphose findet sehr rasch statt, wenn man die Flüssigkeit aufkocht.

Phosphorsaures Natron.

Malaguti*) hat auf eine unrichtige Berechnung des Wassergehalts im krystallisirten phosphorsauren Natron aufmerksam gemacht. Bekanntlich verliert es beim Glühen über 64 Procent.

^{&#}x27;) Journ. f. pr. Chem. XXVII, 51.

Clarke fand 64,15 Proc. und Malaguti 64,25 Proc. Dies beträgt nicht 25, sondern 27 Atome, die in Procenten 64,482 ausmachen. — Beim Verwittern verliert es 62 bis 62,5 Proc. 62,1 entprechen 26 Atomen. Daraus folgt, dass die bisper angenommenen Atomzahlen, 24 beim Verwittern und 25 beim Glühen, auf 26 und 27 erhöht werden müssen.

Anthon*) hat angegeben, dass ein während freiwilliger Verdunstung angeschossenes essigsautes Natron mehr Krystallwasser enthält, wie das, was sich beim Erkalten einer in der Wärme contentrirten Auflösung absetzt. In dem bei freiwilliger Abdunstung angeschossenen fand er 49,8 Proc. Krystallwasser; 49,6 entsprechen 9 Atomen. Das andere enthielt 40,11 Proc. was 6 Atomen entspricht. In wie fern sich die Krystalle durch ihre Form unterscheiden, ist nicht angegeben worden.

Essigsaures Natron.

Wittstein **) hat bei der Bereitung des kohlensauren Lithions, welche am besten durch Fäl-Kohlensaures.
lung einer concentrirten Lösung von Chlorlithium
mit conç. kohlensaurem Ammoniak geschieht, die
Bemerkung gemacht, dass die Fällung nur unbedeutend stattfindet, wenn das Ammoniaksalz Sesquicarbonat oder Bicarbonat ist, und dass man deshalb das
Ammoniaksalz in 5 Th. heissen Wassers auflösen
müsse, um dadurch den Ueberschuss an Kohlensäure
auszutreiben. Besser würde es dann wohl in jeder
Hinsicht sein, dasselbe in einer geringeren Quantität Wassers aufzulösen, welches mit der zur

^{&#}x27;) Buchn. Repert. Z. R. XVI, 347.

[&]quot;) Buchn. Repert. Z. R. XXVIII, 30.

Sättigung der Kohlensäure erforderlichen Menge kaustischen Ammoniaks versetzt worden ist, wodurch man eine so concentrirte Lösung erhält, Alles Lithion wird nickt als man nur wünscht. niedergeschlagen, aber das nicht gefällte wird wieder gewonnen, wenn man die Flüssigkeit abdusstet und den Rückstand glüht, in Gestalt von Chlorlithium. Der Niederschlag wird mit Alkehol von 80 Proc. gewaschen. Es bildet ein äusserst feines und lockeres weisses Pulver.

Bariumsalze.

Fordos und Gelis') bereiten tetrathionsauren Tetrathionsau-Baryt auf folgende Weise: Sie bereiten zunächst dithionigsauren Baryt dadurch, dass eine concentrirte Lösung von dithionigsaurem Natron mit einer ebenfalls concentrirten Lösung von neutraler essigsaurer Baryterde vermischt wird, welche so lange hinzugefügt wird, als noch ein Niederschlag dadurch entsteht. Dann wird die Flüssigkeit mit Alkohol verdünnt und der Niederschlag mit wasserhaltigem Alkohol gewaschen, bis daraus das essigsaure Natron und das überschüssig zugesetzte Barytsalz entfernt sind. Darauf wird er durch Pressen von Alkohol befreit, mit einer kleinen Menge Wassers zu einem dünnen Brei angerührt, und dieser mit kleinen Portionen Jod nach einander gemischt, bis die Flüssigkeit anfängt, Merkmale von Färbung durch Jod zu zeigen. Im Anfange löst sich das Salz sehr rasch auf, aber am Ende erstarrt alles zu einer Masse, aus welcher der Jod-Ueberschuss und das Jodbarium mit starkem' Alkohol ausgewaschen werden, bis das gehende kein Jodbarium mehr aufgelöst enthält.

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. VI, 489.

Der Rückstand wird durch Pressen von Alkohol befreit und getrocknet, worauf man ihn in sehr wenig Wasser auflöst, die Lösung filtrirt und der freiwilligen Verdunstung überlässt, wobei er enschiesst. Man kann die Lösung auch mit Albehol vermischen, bis sie gerade anfängt gefällt werden, worauf sich dann nach 12 Stunden schöne farblose Krystalle daraus abgesetzt haben. Die Form derselben ist nicht angegeben worden. Das Salz schmeckt bitter, verändert sich nicht in drockner Luft, aber es färbt sich in feuchter Luft, allmälig gelb. Es ist sehr leicht löslich in Wasser, aber wenig löslich in Alkohol. Das Salz besteht aus BaS4O5 + 2H. Der Wassergehalt beträgt 9,05 Procent.

Wird die Lösung dieses Salzes mit den Sul-Aten anderer Basen vermischt, so schlägt sich schwefelsaurer Baryt nieder, und in der Lösung bleibt das tetrathionsaure Salz der angewandten Base zurück. Diese können nur schwierig concentrirt werden, weil sie keine Erwärmung vertragen, aber man kann sie, gleichwie das Barytsalz durch Alkohol abscheiden.

Ich habe gefunden, dass sich geglühete schwe- Bisulfat von selsaure Baryterde, wenn man sie mit Schweselsaure übergiesst und damit gelinde digerirt, in seine körnige Krystalle verwandelt, die aus BaS + HS bestehen und durch Wasser sogleich zersetzt werden. Wenn die davon abgegossene Schweselsäure langsam Feuchtigkeit anzieht, so schiessen daraus seideglänzende Nadeln an, welche BaS + HS + 2H sind.

Wird geglüheter Gyps auf ähnliche Weise mit Kalkerde.

Baryterde.

Schweselsäure behandelt, so verwandelt er sich ebenfalls in Krystalle, die etwas grössere Körner bilden, und welche aus CaS+HS bestehen. Diese sauren Salze werden augenblicklich durch Wasser zersetzt, welches den Ueberschuss au Säure auszieht.

Thonerdesalze. Alaun.

Hertwig ') hat die verschiedenen Wasserge! halte untersucht, mit denen der Alaun in ungleichen Verhältnissen verbunden sein kann. stallisirter Alaun verwandelt sich, wenn man ihn mit concentrirter Schwefelsäure übergiesst und 14 Tage lang damit in einer verschlossenen Flasche stehen lässt, in eine kleisterartige Masse. Giesst man dann Wasser hinzu, so erhitzt sich die Masse sehr stark und erstarrt. Löst man die Masse in siedendem Wasser auf, so scheidet die Lösung beim Erkalten ein Krystallmehl aus, welches, wenn man es nach der Abscheidung in siedendem Wasser löst, octaëdrische Krystalle geben soll; die jedoch nicht mehr als 32,741 Procent oder 14 Atome Wasser enthalten. Dieser Versuch ist von Heintz wiederholt worden, der ihn in Allem richtig fand, ausser im Wassergehalt, der = 24 Atome gefunden wurde, wie in gewöhnlichem Alaub.

Löst man Alaun in warmer Schweselsäure und erhitzt man die Lösung so, dass Wasser weggeht, so fällt nachher der Alaun in Gestalt eines körnigen Mehls dafaus nieder, dessen Abscheidung man durch Zusatz von mehr concentrirter Schweselsäure befördern kann. Das so abgesetzte Salz enthält 9,4 Proc. Wasser, was 3 Atomen ent-

^{*)} Poggend. Ann. LV, 99 und 231.

spricht. Es besitzt dieselbe Schwerlöslichkeit in Wasser, wie das pharmaceutische Praeparat: Alumen exsiccatum oder ustum. — Wird krystallitirter Alaun in seinem Krystallwasser geschmolsen und bei + 100° so lange erhalten, als er noch an Gewicht verliert, so verliert er 18,95 Procent und verwandelt sich in eine klare glasartige Masse, die jetzt 14 Atome chemisch gebandenes Wasser enthält. Wird der Versuch bei +120° fortgesetzt, so verliert er 36,094 Proc. Wasser, und das, was dann zurückbleibt, enthält 5 Atome Wasser. Er verliert darauf kein Wasser mehr, als bis die Temperatur über + 1600 gestiegen ist, und erhält man ihn bei + 180°, dis er in dieser Temperatur nichts mehr verliert, so beträgt der Verlust 43,5 Proc., und der Rückstand enthält dann nur noch 1 Atom Wasser, von dem, wenn man den Versuch fortsetzt, bei +2000 die Hälste weggeht, so dass eine Verbindung von 2 Atomen Salz mit 1 Atom Wasser zurückbleibt.

v. Awdejew*) hat die Zusammensetzung vertchiedener Berylliumsalze (untersucht. Ich habe schon angeführt, dass diese Untersuchung die Entdeckung eines anderen Atomgewichts des Berylliums, als wie wir vorher angenommen hatten, veranlasst hat. Chlorberyllium, aus Wasser angeschossen, bildet eine krystallinische Masse, die 4 Proc. Wasser enthält.

Fluorberylliumkalium in Schuppen angeschossen, ist nach seinen Versuchen wasserfrei und besteht aus 3KFl + GFl³.

Beryllerde · salze.

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LVI, 102.

Krystallisirte schwefelsaure Beryllerde ist ein leicht lösliches Salz, welches am besten bei freiwilliger Verdunstung anschiesst. Die Krystalle werden zuweilen ziemlich gross und bilden Quadratoctaeder, deren Endkanten einen Winkel von: 1220 ausmachen und deren Seitenkanten schwach abgestumpst sind. Das Salz röthet Lackmuspapier, wie dies die Salze der eigentlichen Erden im Allgemeinen thun. Es gibt bei der Verdunstung bis zur Trockne eine weisse Salzmasse. Bei stärkerer Erhitzung bläht es sich wie Alaua auf, und in strenger Glühhitze verliert es die Säure, und lässt die Beryllerde in einem in Säuren schwer löslichen Zustande zurück. mel des krystallisirten Salzes ist = $\ddot{G}\ddot{S}^3 + 12\dot{H}$, und das Krystallwasser beträgt dann 40,56 Proc.

Die Beryllerde gibt, wie schon aus älteren Versuchen bekannt ist, drei basische Salze mit Schwefelsäure. Wird eine concentrirte Lösung des vorhergehenden Salzes mit Beryllerdehydrat gesättigt, filtrirt und verdunstet, so erhält man ein gummiähnliches Salz, welches nach dem neuen Atomgewicht aus GS besteht. Verdünnt man dieses Salz in concentrirtem Zustande mit Wasser, so theilt es sich in ein Salz, welches in Wasser löslich ist, und in ein basisches, welches nicderfällt. Das erstere ist — GS² und das letztere — G²S.

Vermischt man eine Lösung des neutralen Salzes mit schweselsaurem Kali, was etwas weniger beträgt als ein gleiches Atomgewicht, löst das Gemenge in Wasser auf und verdunstet die Lösung, so setzt sich daraus nach einer gewissen Concentration, wenn man die Flüssigkeit

einige Tage lang stehen lässt, eine Salzkruste ab, die das Doppelsalz ist. Dasselbe verträgt keine za weit getriebene Verdunstung, weil sich die Salze sonst wieder trennén. Es löst sich sehr schwierig und langsam in kaltem Wasser, und man kann daher mit diesem leicht die Mutterlauge davon abwaschen. Aufs Neue aufgelöst kann es unzersetzt wieder krystallisirt werden. Die Erde und das Alkali enthalten darin gleichviel Sauerstoff, und es besteht aus $3K\ddot{S} + \ddot{G}\ddot{S}^3 + 6\dot{H}$. Der Wassergehalt darin beträgt 11,4 Proc.

Beringer*) hat verschiedene Ceriumsalze un- Ceriumsalze. tersucht, aber da sie alle Gemenge mit Salzen von dem damals noch unbekannt gewesenen Didymium gewesen sind, so halte ich es für zwecklos, einen -Auszug daraus mitzutheilen. Er fand, dass schweselsaures Ceriumoxydul ein schwerlösliches Doppelsalz auch mit schweselsaurem Natron und mit schweselsaurem Ammoniumoxyd gibt, welche jedoch am besten durch Erwärmung des Gemisches ausgefällt werden und doch immer Cerium in der Lösung zurücklassen. Sie können dann in reinem Wasser aufgelöst und umkrystallisirt werden. Das Natronsalz besteht aus NaS+2ČeS+3H. Das Ammoniumoxydsalz ist ziemlich leicht löslich und schiesst in stumpfen Rhomboëdern von rosentother Farbe an.

Mosander **) hat gezeigt, dass die Salze des Ceroxyduls farblos sind, und dass der Stich ins

^{&#}x27;) Annal. d. Ch. und Pharm. XLII. 138.

[&]quot;) Förhandl. vid de Skand. naturforskarnes möte i Stockheim 1832, p. 387.

Rothe, den man daran gefunden hat, eingemengtem Didymsalz angehört.

Schwefelsaures Ceroxyd wird erhalten, wenn man das reine Oxyd in concentrirter Schweselsäure bis zur Sättigung auflöst. Es ist nach dem Trocknen schön gelb, und diese Farbe wird beim gelinden Erhitzen anfangs brandgelb und nachher zinnoberroth, was jedoeh beim Erkalten wieder in Gelb zurückkehrt. Das Salz löst sich mit rothgelber Farbe in einer kleinen Quantität Wassers auf, aber wird diese Lösung bis zum Kochen erhitzt, so setzt sich das Salz in Gestalt einer halbdurchsichtigen, weichen, zähen und sehr klebenden Masse ab. Verdünnt man die concentrirte Lösung mit kaltem Wasser, so wird sie hellgelb, und es scheidet sich bald darauf ein schwefelgelbes Pulver ab, welches ein basisches Salz ist, das 2500 Th. Wasser zu seiner Auflösung bedarf.

Das Doppelsalz mit Kali ist vollkommen unlöslich in Wasser, welches mit schwefelsauren Kali gesättigt ist. Bei seiner Wiederauflösung in Wasser setzt es eine Portion basisches Salz ab.

Das Ceroxydhydrat löst sich bei der Behandlung mit verdünnten Säuren nicht auf, aber es nimmt einen Theil von der Säure auf und verwandelt sich damit in ein basisches Salz. Nur wenn das Ceroxydhydrat Lanthanoxyd oder Didymoxyd enthält, so geht ein Theil von dem Ceroxyd in Gestalt von einem Doppelsalze mit in die Auflösung.

Lanthansalze.

Schwefelsaures Lanthanoxyd wird neutral erhalten, wenn man Lanthanoxyd in verdünnter Schwefelsäure auflöst die Lösung zur Trockne

verdunstet und den Ueberschuss an Schwefelsäure durch gelinde Hitze daraus austreibt. Es ist wic alle reine Salze des Lanthans farblos. Wird dies Salz zu Pulver gerieben und in kleinen Portiomen nach einander in Wasser von +2° bis +3° geschüttet, während man das Gefäss abkühlt, so dass die Temperatur, welche sich durch die Vereinigung des Salzes mit Wasser erhöht, nicht +130 übersteigen kann, so löst sich das wasserfreie Salz in weniger als in 6 Theilen Wasser auf, und wenn sich die Temperatur nicht über +13° erhöhen kann, so erhält sich die Lösung unverändert. Aber wird die Lösung bis zu + 30° erhitzt, so fängt das Salz an, sich in sternförmig gruppirten Krystallbüscheln abzusetzen und nach einigen Minuten ist die Flüssigkeit in Folge dieser Krystallisation fast ganz erstarrt. Auch wenn man die Flüssigkeit beim Beginn der Krystallisation abkühlt, so wird diese doch nicht dadurch gehemmt, sondern sie geht bis zu Ende fort. Wenn eine Lösung von + 120 bis + 140 an einem Punkt erwärmt wird, so dass hier die Krystallisation beginnt, so verbreitet sie sich auch durch den nicht erwärmten Theil. Dieses Salz enthält 3 Atome Krystallwasser, und die Erklärong dieses Verhaltens scheint darin zu liegen, dass bei der Auslösung des wasserfreien Salzes in kaltem Wasser ein Salz mit einem anderen Wassergehalt entsteht, welches leichter löslich Aber in einer gewissen Temperatur geschieht die Umsetzung zu 3 Atomen, und hat sie einmal 😴 begonnen, so geht sie durch die ganze Flüssigkeit hindurch, wenn diese auch nicht die Temperatur besitzt, worin die Umsetzung beginnt.

Giesst man wenig Wasser auf das wasserfreie Salz, so erhitzt es sich damit, und man erhält dasselbe Salz. Wird eine verdünnte Lösung davon abgedunstet, so schiesst es allmälig darausin kleinen sechsseitigen Prismen mit sechsseitiger Zuspitzung an. Es bedarf bei + 230 nicht wenig ger als 421 Theile Wasser zu seiner Auflösung und bei + 100° ungefähr 115 Th. Diese Eigen schaft des Lanthansalzes, dass nämlich die Lösung desselben in kaltem Wasser durch Erwärmen gefällt wird, ist es, welche zur Trennung desselben von schwefelsaurem Didymoxyd angewandt worden ist. Das schwefelsaure Lanthanoxyd verliert in strenger Glübhitze die Hälfte seiner Schwefelsäure und lässt ein basisches Salz zurück.

Salpetersaures Lanthanoxyd ist ein zerfliessliches Salz, welches aus einer syrupdicken Lösung in grossen farblosen prismatischen Krystallen anschiesst. Beim gelinden Erhitzen verliert es sein Krystallwasser und schmilzt zu einem klaren Liquidum, welches zu einer klaren, glasähnlichen Masse erstarrt. In stärkerer Hitze verliert es auch Säure und erstarrt darauf emailweiss. diesem Zustande, wo es ein Gemenge von basischem und von neutralem Salz ist, zeigt es die sonderbare Eigenschaft, dass es nach erfolgter Erstarrung zu einem voluminösen Mehl zerfällt, mit einer Decrepitation, welche Theile davon mehrere Zoll weit aus dem Tiegel wirft. In stärkerer Hitze, z. B. bei + 400° verwandelt sich das Salz ganz und gar in ein basisches, und zeigt. dann diese Decrepitation nicht. In noch stärkerer Hitze wird es zersetzt mit Zurücklassung von

Oxyd. Das neutrale Salz löst sich leicht in Alkohol.

Die Vereinigungskraft des Lanthanoxyds ist so pross, dass kaustisches Ammoniak aus den Lötengen seiner Salze nur ein basisches Salz auställt, welches sich nicht auf einem Filtrum auswaschen lässt, sondern sich in reinem Wasser auflöst zu einer Milch, die durch das Papier geht, was sogleich stattfindet, wenn das Wasser sietend ist. Wird das basische Salz lange auf dem Filtrum gelassen, so zieht es Kohlensäure an, und lann geht das neutrale Salz durch mit Zurücklassung von kohlensaurem Lanthanoxyd.

Weinsaures Lanthanoxyd ist in kaustischem Ammoniak auflöslich.

Schwefelsaures Didymoxyd ist, was seine Be- Didymsalze. reitung anbetrifft, beim Didymoxyd erwähnt worden. Nach Wallmark's Messung scheint seine Krystallform dem triklinometrischen System anzugehören. Die Krystalle lösen sich ziemlich langsam in Wasser, aber sie bedürfen zu ihrer Auflösung nicht viel davon, ungefähr 5 Theile bei +15° bis + 20°. Das wasserfreie Salz löst sich rasch auf, wenn man es als Polver in kleinen Portionen nach einander in Wasser einrührt. in der Kälte gesättigte Lösung setzt bei + 530 das Salz in Krystallen ab, deren Menge sich mit der Temperatur vermehrt, so dass 1 Theil Salz im Sieden 50,5 Th. Wasser nöthig hat, um sich aufgelöst zu erhalten. Es verträgt gelindes Glühen ohne zersetzt zu werden. Nach einstündigem Weissglühen hat es 3 von seiner Säure verloren. Es gibt mit schweselsaurem Kali ein amethystrothes Doppelsalz, welches in einer gesättigten Lösung von schwefelsaurem Kali vollkommen unlöslich ist.

Salpetersaures Didymoxyd ist zersliesslich und krystallisirt schwierig. In Gestalt eines Syrupe hat die Lösung eine schön rothe Farbe, die sieht im reslectirten Lichte ins Blaue zieht. Das Salt kann nicht geschmolzen werden ohne viel von seiner Säure zu verlieren. Die erstarrte Masse zeigt nicht die Decrepitation des Lanthansalzes.

Manganoxydsalze. Lea*) hat Versuche über das Verhalten ver schiedener Säuren zu Manganoxyd, Än, angestellt aber sie sind nicht so ausgeführt worden, das hier mehr daraus angeführt zu werden verdient als dass solche Salze mit mehreren, sowohl or ganischen als auch unorganischen Säuren wirklich existiren, dass deren Lösung oft roth ist, abe die Salze selbst zuweilen ungefärbt sind, un dass die Auflösung dieser Salze das Cyancisen kalium mit grüner Farbe niederschlagen, so wi auch, dass Platinchlorid einen gelblichen Nieder schlag geben soll.

Eisensalze. Cyancisen. Posselt ") hat einige sehr interessante Versuche über Cyancisen und dessen Verbindunger mit Cyanwasserstoffsäure mitgetheilt, welche be kanntlich in den elektronegativen Eigenschafte selbst die Cyanwasserstoffsäure übertreffen.

Wird eine Auflösung von Wasserstoffeisen cyanür = 2HCy + FeCy mit Aether gemischt und umgeschüttelt, so sallen daraus seine weisse Schup pen nieder, so dass, wenn die Lösung etwa concentrirt war, die Masse breisörmig wird. Sie

^{*)} Silliman's Americ. Journ. XLII. 81.

^(**) Ann. d. Ch. und Pharm. XLII. 163.,

und abtropfen, worauf man sie durch Waschen wit einem Gemenge von Alkohol und nicht zu wenig Aether von Wasser befreit, auspresst und rasch über Schwefelsäure im luftleeren Raume wecknet. Man erhält sie dann in Gestalt eines weissen Pulvers.

* Die Bereitung dieser Verbindung ist mit Beihülfe von Aether so leicht, dass wenn man Kaliumeisencyanür in wenig Wasser auflöst, die Löping durch Kochen wohl von Luft befreit und in iner angefühlten und verschlossenen Flasche eralten lässt, dieselbe dann mit einer ebenfalls aftfreien Salzsäure im Ueberschuss vermischt and das Gemenge mit Aether schüttelt, das Waserstoffeisencyanür sich auf dieselbe Weise abcheidet. Man scheidet darauf die Mutterlauge ab, ist den Niederschlag in wenig Alkohol, dem man in wenig Schwefelsäure zusetzen kann, um alles Kalisalz völlig daraus abzuscheiden, filtrirt die syrupdicke Lösung, wenn sie trübe ist, schüttelt pie mit Aether und wäscht nach der angeführten dethode aus.

In diesem Fall hat der Aether nicht den gezingsten Einfluss auf die Zusammensetzung des
Wasserstoffeisencyanürs und vereinigt sich nicht
damit; derselbe macht es nur unlöslich. Um es
zus Wasser auszufällen ist nur sehr wenig Aether
erforderlich, aber zur Abscheidung aus Alkoholbedarf es einer grösseren Menge.

Es ist weiss mit einem Stich ins Gelbe. Trocken erhält es sich in trockner Luft, aber durch Feuchtigkeit verwandelt es sich bald in Berlinerblau. Es verträgt im trocknen Zustande + 100°

ohne sein Gewicht zu verändern. Durch höhere Temperatur wird es getheilt in wasserfreie Blansäure, die weggeht, und in Eisencyanür, welches zurückbleibt. Hat die Lust Zutritt, so bleibt Berlinerblau zurück. Es ist leicht löslich in Wassen wird aber allmälig in der Lösung zersetzt, so das Eisencyanür niederfällt und Cyanwasserstoffsäut in der Flüssigkeit frei wird. Beim Zutritt der Luft geht dies rasch vor sich und mit Abscheidung von Berlinerblau. Es ist viel leichter lief lich in Alkohol als in Wasser, und gibt damit eine sarblose syrupdicke Lösung, die sich auch allmählig zersetzt, wenn man die Luft nicht del von abhält, und sogleich, wenn man sie bis zam Sieden erhitzt. Beim Verdunsten im luftleeres Raume über Schwefelsäure setzt sich das Wassen stoffeisencyanür in ziemlich harten, warzenähnlich chen Krystallen ab.

Das Wasserstoffeisencyanid = 3H Cy + Fe Cy setzt, wenn man es in Wasser auflöst und die Lösung kocht, unter Entwickelung von Cyanwas serstoffsäure ein leichtes, schönes, dunkelgründ Pulver ab, welches so fein ist, dass es leicht durch's Filtrum geht. Diese grüne Verbindung verträgt + 200° ohne zersetzt zu werden, aber zwischen + 230° und + 240° gibt sie ein wenig Cyan ab und verwandelt sich in Berlinerbland Sie wurde durch die Analyse zusammengeschaft gefunden aus:

•	Gefunden.	Atome	Berechn
Eisen	33,44	2	33,83
Cyan	49,52	6	49,35
Wasser	16,58	3	16,78
= Fe€y ⁵ + 3H.	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	•	

Bekanntlich fällt, wenn man Kaliumeisencyavid mit einer Lösung von Kieseleisenfluorid vermischt, Fluorkieselkalium nieder, während Eisenganid in der Lösung zurückbleibt, als eine dundel gelbbraune Flüssigkeit von zusammenziehentem Geschmack, welche durch freiwillige Verinstung zwar concentrirt werden kann, die sich ther vor dem Eintrocknen in Berlinerblau verwandelt. Wir haben hier also das Eisencyanid in zwei bestimmt verschiedenen isomerischen Modificationen, entsprechend dem Verhalten des Cyans, welches dasselbe in mehreren anderen seiner Verindungen zeigt. Diese Entdeckung von Posselt rklärt ein anderes Räthsel. Ich habe in der driton deutschen Auflage meines Lehrbuchs der Chemie, Th. IV, S. 417, einer grünen in Schuppen Ingeschossenen isomerischen Modification Doppelcyanüren erwähnt, welche dieselbe Zusammensetzung haben wie die gewöhnlichen, und relche nicht anders als durch Erhitzung bis zum Schmelzen in die gewöhnliche Modification zutickgeführt werden können, wobei aber ein Theil erstört wird. Es scheint jetzt offenbar vorzuliegen, dass das Eisencyanür darin das Cyan in derselben isomerischen Modification enthält, wie dem von Posselt analysirten Cyanid. ginen Cyaneisenverbindungen verdienen, dass man ihnen eine grössere Ansmerksamkeit zuwendet, als dies bis jetzt geschah. Zu dieser Art von Verbindungen gehört auch die von Pelouze analysirte grüne Cyaneisenverbindung (Jahresh. 4840, S. 259).

Posselt hat ferner auf die Schwierigkeit auf- Kaliumeisen merksam gemacht, welche bei der Bereitung des cyanid.

Kaliumeisencyanids stattfindet, um ein reines krystallisirtes rothes Salz zu erhalten. Die Ursache davon liegt in der Einmengung der grünen Verbindung und er schreibt deshalb vor, bei der Bereitung dieses Salzes das Chlorgas in eine verdünnte Lösung von Kaliumeisencyanür bis zur voll ligen Zersetzung zu leiten, die Flüssigkeit dann 🛣 der Wärme zu verdunsten und, wenn sie bis zum Krystallisationspunkte gekommen ist, Sieden zu erhitzen und ein Paar Tropfen kaustische Kalilange zuzusetzen, wodurch die grüne Verbin? dung zersetzt und Eisenoxyd abgeschieden wird! Die hierzu nöthige Quantität Kalilauge darf nicht überschritten werden, weil dadurch auch das Cyanidsalz zersetzt werden würde. Darauf wird die Flüssigkeit filtrirt und zur Krystallisirung seht langsam erkalten gelassen.

Cyaneisen für die Photographie. Siderotypie.

J. Herschel ') hat gefunden, dass ein Papier, welches zuerst mit einer Lösung von citronen-Herschel's saurem Eisenoxyd in Ammoniak (Ammonio-citrate, of iron, was jedoch ebensowohl NH4C + FeC bedeuten kann) übergossen und getrocknet worden ist, und darauf in eine Lösung von rothem Cyaneisenkalium getaucht wird, ein photographs sches Bild gibt, wenn man es einige wenige Au! genblicke lang in eine Camera obscura bringt.

> Aber wird das Papier, nachdem es mit citro nensaurem Eisenoxyd überzogen worden ist, nicht mit der Cyanverbindung übergossen, sondern direct der Camera obseura ausgesetzt, so entsteht darauf eine kaum sichtbare Zeichnung, die herorkommt, wenn man das Papier mit einer Lö-

^{*)} Phil. Mag. XXI, 225.

sung von neutralem Goldeblorid übergiesst, aber wicht sogleich völlig seharf wird. Das Papier wird nach einigen Augenblicken dunkler, und die Zeichnung bekommt dann, um mich Herschel's Worte zu bedienen, eine Schärfe und Vollkommenheit in den Einzelheiten, dass sie durch Nichts. Ebertroffen werden kann. — Herschel nannte dies ansangs Chrysotypie; inzwischen da er nachber fand, dass eine neutrale Silherlösung densclden Effect, zwar langsamer aber mit grösserer Intensität, hervorbringt, so nennt er es lieber Sideretypie (von σιδερος, Eisen). Der Versuch scheint in einer durch das Licht hervorgebrachten Reduction des Eisenoxydsalzes zu Oxydulsalz zu bestehen, welches darauf das edle Metall reducirt sad dadurch zum Oxydsalz zurückkebrt. Es versteht sich, dass nach der Einwirkung des Lichts and nach dem Hetvorkommen des Bildes das Salz aus dem Papier mit Wasser ausgezogen wird.

Abich") hat ein Salz von Eisenoxyd-Oxydul Schwefelsaumit Schwefelsäure entdeckt und analysirt. Dasmelbe wird auf folgende Weise erhalten: Man
melbe wird eine krystallisirtes schwefelsaures
melbe wird die Lösung auf, vermischt dieselbe mit
minem gleichen Gewicht concentrirter Schwefelminem gleichen Gewicht concentrirter Schwefelsaure
mit der S

[&]quot;) K. Vet. Akad. Handl. 1842. p. 5.

sich ein dunkelbraunes Krystallpulver ab, welches, nachdem die Mutterlauge davon wohl abgetreelt ist, in gelinder Wärme in einem Wasser aufgelöst wird, welches mit Schweselsäure stark sauer gemacht worden ist. Die Lösung wird dann langsam abgedunstet, wobei theils auf dem Boden und theils an der Obersläche schwarze Krystalle gebildet werden, welche zu einer Kruste zusam menwachsen und von Zeit zu Zeit zu Boden sinken. Die Krystalle gehören dem regulären System an und bilden eine Combination des Octaeders und Hexaeders. Das Salz wird dann durch Waschen mit sehr starkem Alkohol von Wasser befreit und rasch getrocknet. Es besitzt eigentlich eine dunkelgrüne Farbe, die sich aber der schwarzen nähert. Die Krystallslächen haben fast Diemantglanz. In trockner Luft, z. B. in einer trocknen verschlossenen Flasche kann es aufbewahrt werden. Aber in gewöhnlicher Lust zieht es Feuchtigkeit an, wodurch es ein mattes Ansehen bekommt, bewirkt durch kleine Krystalle von FeS, welche seine Obersläche bedecken. Es besteht aus 3FS + 2FeS3, und die Krystalle enthalten 2 Atome Salz verbunden mit 9 Atomen Wasser, welches dann 15,94 Proc. beträgt. Der Versuch gab 14,16 Proc., und da 1 Proc. Wasser als von der in den Krystallen eingeschlossenen Mutterlauge herrührend angesehen werden kann, so enthält 1 Atom Salz 4 Atome Wasser. Abich bemerkt, dass dieses Salz nicht erhalten werden kann, wenn nicht ein kleiner Theil Eisenoxyd durch Thonerde vertreten wird, nach seiner Analyse 2,2 Proc. Thonerde gegen 17,65 Proc. Eisenoxyd. wird der Alaun zugesetzt. Wird die Lösung des

Salzes in saurem Wasser gar zo schnell verdunstet, so wird dadurch die Bildung dieser Krystalle verhindert, und das Salz scheidet sich in glänzenden, Schuppen ab, die einen geringeren Wassergehalt daben. Dies kann vermieden werden, wenn man hei der Wiederauflösung des gefüllten Salzes in stautem Wasser 15 vom Gewicht des angewandten Eisenvitriols krystallisirten schwefelsauren Kupfetexyds zusetzt, von dem jedoch nachher nichts in edie Krystalle eingeht.

Wackenroder') hat gezeigt, dass verschiedene Pflanzensäuren und deren Salze, z.B. Oxalisaure, Weinsäure, Aepfelsäure, Citronensäure, Schleimsäure, Chinasäure, die Gerbsäuren und Huminsäuren, sowohl frei als auch insbesondere mit Alkali verbunden, Eisenoxydsalze und Eisenchlo--vid reduciren zu einem Salz von Oxyd und Oxy-Haul, theils mit theils ohne Beihülse von Wärme.

Heintz **) hat Versuche über den Eisenalaun Schweselsauungestellt. Et bereitet ihn auf solgende Weise: res Eisenoxyd-& Theile krystallisirtes schweselsaures Eisenoxyedal und 2 Th. Salpeter werden in Pulverform sehr genau gemengt, mit 23 Th. concentrirter Schweselsäure übergossen und gelinde erhitzt, Jis jede Spur von entwickelter salpetriger Säure .versebwunden ist, worauf man die Masse in ihrer 3 bis Afachen Gewichtsmenge Wasser von + 700 phis 80° oder auch selbst darüber auflöst, die Löwas filtrirt und zum Krystallisiren hinstellt bei .einer Temperatur, welche allmälig auf 00 sinkt, mobei das Salz in grossen Octaëdern anschieset,

Eisenalaun.

[&]quot; Archiv der Pharm. XXVIII, 194.

[&]quot;) Poggend. Ann. LV, 333.

die noch grösser erhalten werden können, wenn man die Mutterlauge davon abgiesst. Diese Krystalle haben eine blass violette Farbe. Heints vermuthet, dass das Salz, welches ich beschrieben babe, ein wenig Thonerde enthalten hätte, wodurch die Farbe verschwinde, oder auch, dass in seinem Salz eine Spur von Eisensäure enthalten sei, die dasselbe gefärbt hätte. Es ist klar, dass die Färbung des Salzes von der Bereitung abhängt, da auch das schwefelsaure Eisenoxyd-Ammoniumoxyd farblos und violett anschiesst.

Dieses violette Salz zeigt sich etwas verschieden von dem gewöhnlichen. Es wird schon durch die Wärme der Hand braun und feucht, und es scheint sich durch die Wärme allmählig, zu verwandela in 1 Atom von dem hasischen Salz, welches aus 2KS+FeS2 besteht, in 1 Atom Fe S⁵ und in 1 Atom. Schwefelsäure, mit welcher Veränderung sein Verhalten zwischen + 80° und + 100° wohl übereinzustimmen scheint, weil in dieser Temperatur ein wenig Schweselsäure davon abdunstet. Durch Wiederauflösung in Wasser wird nur ein kleiner Theil von dem octaëdrischen Salz wiedergebildet. Verdunstet man eine Lösung von diesem Salz, welches viel freie Schwefelsäure enthält, im Wasserbade, so scheidet sich bei einer gewissen Concentration ein weisses Pulver daraus ab, ganz so wie dies mit dem Alaun der Fall ist, und dasselbe enthält nur 3 Atome Wasser. Wird das saure Liquidum weiter verdunstet, so erhält man ein Salzpulver, welches mit der Säure durchtränkt ist. Wird diese abgeschieden, so hat man ein Salz welches nur 1 Atom Wasser enthält.

Dasselbe Salz' ist Gegenstand einer Untersachung von Anthon') gewesen. Derselbe vermischte 7,8 Th. Eisenoxyd sehr genau mit 14,7 Th. concentrirter Schweselsäure, vereinigte sie durch gelinde Erwärmung, setzte 8,72 Th. schwe-Cleaures Kali hinzu, und erhielt nach dessen Auflösung und nach der Verdunstung nicht allein den gewöhnlichen Eisenalaun in farblosen Octaëdern, sendern auch ein braunes, schwer lösliches Salz, welches nach seiner Berechnung eine sonderbare Zusammensetzung hatte; aber die Zahlen der Analyse stimmen vollkommen mit der Formel für das gewöhnliche 2KS+FeS2+6H überein.

Die Salze des Urans sind bei den durch Pe- Uransalze. ligot's Entdeckung veranlassten Untersuchungen mehrerer Chemiker über dieses Metall ebenfalls Gegenstand von genauen Versuchen gewesen. Peligot, Ebelmen, Rammelsberg, v. Wertheim und Delffs") haben ihre Erfahrungen darüber mitgetheilt.

Der Umstand, dass das Uranoxyd mit Säuren vorzugsweise ein lösliches basisches Salz gibt, welches mit den neutralen Salzen anderer Basen Doppelsalze bildet, schien Peligot so anomal, dass er, wie schon im vorhergehenden Jahresberiehte angeführt wurde, für das Oxyd ein Radical annahm, welches aus 2 Atomen Oxydul zusammengesetzt sei, aber welches dann nicht Oxydul sein sollte, sondern ein Körper in einer ganz eignen Modification, in welcher der Sauerstoff seine

^{&#}x27;) Buchn. Rep. z. R. XXVI, 361.

Poggend. Ann. LV, 229. Die übrigen Abhandlangen siad beim Art. Uran citirt worden.

elektrochemische Natur verloren habe und dieselbe Rolle spielen solle, wie Stickstoff oder Wasserstoff in einem anderen zusammengesetzten Radical. Diese unchemische Ansicht zeugt mehr für eine Neigung, sich mit erdichteten Erklärungen zu helfen, wo scheinbare Schwierigkeiten entgegentreten, als für das Bestreben, sie zu erfor-Hier ist inzwischen die Schwierigkeit nicht gross. Wer Kenntniss von der Zusammensetzung der Doppelsalze genommen hat, weiss schr wohl, dass es welche gibt, worin sich beide Basen nicht auf demselben Sättigungsgrade mit der Säure befinden, und dass ein neutrales Sals -von einer stärkeren Basis sich nicht so selten mit einem basischen Salz von einer schwächeren Basis zu einem Doppelsalz vereinigt. Ein Ueberblick auf die Verbindungen, die das Mineralreich darbietet, weist zahlreiche Beispiele davon nach. Inzwischen scheint auch Ebelmen, dessen analytische Versuche eine noch grössere Zuverlässigkeit haben, Peligot's sonderbare Meinung angenommen zu haben, die ich im Uebrigen in der folgenden Darstellung der Salze ganz bei Seite setze.

Ich habe schon, theils im vorigen Jahresberichte, S. 113, und theils in diesem, S. 135, die Erfahrungen angeführt, welche man über das Chlorür und Subchlorür vom Uran gemacht hat, und verweise hier darauf.

Salze von Uranoxydúl.

Schwefelsaures Uranoxydul wird nach Peligot erhalten, wenn man eine concentrirte Auflösung von dem Chlorür mit Schwefelsäure svermischt, wodurch die Flüssigkeit erstarrt. Dunstet man dann die Salzsäure und das Wasser weg, so wird die Masse gallertartig, ehe sie eintrocknet. In

Wasser aufgeföst und verdunstet gibt sie grüne prismatische Krystalle. Peligot hat es in derselben unföslichen Modification erhälten, wie ich (Jahresh. 1843, S. 119); er hält es für ein hasitehes Salz, aber er hat es nicht analysist. Man whält es auch, wenn das prismatische Salz mit biner hinreichenden Menge Wassers behandelt wird.

Analyse aus US + 4H. Ebelmen bereitet das Salz auf die Weise, dass er das grüne Oxyd, UÜ, in einem Ueberschuss von concentrirter Schwelelsäure auflöst, die Lösung mit ein wenig alkoholhaltigem Wasser verdünnt, verschliesst und dem Sonnenlichte aussetzt. Das Oxydulsalz schiesst dann allmälig auf der Innenseite des Glases an in Folge der reducirenden Einwirkung des Sonnenlichts, bei welcher sich Aldehyd in der Flüssigkeit bildet. Dieses Salz wird bei der Wiederauflösung in Wasser zersetzt, neutrales Salz und freie Säure lösen sich in der Flüssigkeit auf, und ein grangrünes basisches Salz wird abgeschieden.

Ebelmen fand das so krystallisirte neutrale Salz zusammengesetzt aus US + 2H, welches Wasser 14,34 Proc. ausmacht.

Bei der Vergleichung der Analysen von beiden zeigt sich, dass Peligot 29,7 und Ebelmen als Mittelzahl von 4 Versuchen 31,85 Schwefelsäure erbalten hat. Nach 4 Atomen Wasser würde das Salz nur 27,94 Proc. Schwefelsäure euthalten.

Rammelsberg bereitete das Salz auf dieselbe Weise wie Peligot. Die Krystalle waren achtseitige Prismen, gebildet aus einem rhombischen Prisma von 118°38', dessen Seitenkanten abgestumpst sind, gewöhnlich mit grösseren Flächen an den stumpfen Kanten. Die Zuspitzung mit den Flächen eines sehr stumpfen Rhombenoctas ders, deren scharfe Endkanten einen Winkel von 167014' ') bilden. Es ist unveränderlich in den Luft, wird aber, wie die vorhergehenden bemerkt haben, beim Auflösen in Wasser zersetzt, wenn nicht ein wenig Schwefelsäure zugesetzt wird. Concentrirte Schweselsäure fällt es aus seiner Auslösung krystallinisch. Es verliert sein Wasser beim Erhitzen, aber es behält bei + 2000 noch 1 Atom davon auf 2 Atome Salz. berg's Analyse des krystallisirten Salzes stimmt ganz mit Peligot's Formel überein; er fand darin 27,2 bis 28,6 Schweselsäure und 4 Atome, Krystallwasser = 254 Proc. Es ist also sebre wahrscheinlich, dass bei der Bereitung, welche Ebelmen anwandte, und bei welcher viel überschüssige Schwefelsäure in der Flüssigkeit entst halten ist, ein Salz anschiesst, welches nur halbe so viel Krystallwasser enthält, wie wenn es während der Verdunstung einer weniger sauren Lösung anschiesst.

Basisches schwefelsaures Uranoxydul.

Die Neigung dieses Salzes, durch Wasser in freie Säure und in ein basisches Salz zersetzt zu werden, ungeachtet die stärkste der bekannten. Säuren darin enthalten ist, ist ein weniger gewöhnliches Verhalten, und weist bei beiden Oxydationsgraden des Urans wenig Neigung aus, neutrale Salze zu bilden.

^{*)} Eine von dieser abweichende Form findet sich weiter unten nach De la Provostaye angegeben.

Rammelsberg bereitete das basische Salz durch Zersetzung des neutralen mit Wasser. Es ist ein blassgrüner, in Säuren löslicher Niederschlag. Es kann auch erhalten werden, wenn man in der sauren Auflösung des neutralen Salzes e freie Säure mit Ammoniak sättigt, ohne den genzen Uranoxydulgehalt auszusällen. Es besteht tich seiner Analyse ans U2S+3H.

Ebelmen bereitete das Salz auf die Weise, dass er das neutrale krystallisirte Salz in schwachem Spiritus auflöste und die Lösung dem Sonnenlichte aussetzte. Er fand es zusammengesetzt aus Ü²S + 2H. Es wurde durch viel Wasser zersetzt und beim Kochen damit geschwärzt. Hier tat einer von diesen Chemikern in der Bestimmung der Quantität des Uranoxyduls einen Fehler begangen, denn den Gehalt an Schwefelsäure haben beide fast gleich gross gefunden.

E. At. Ber. U= 842,875.

R. E. At. Umnoxydul 68,47 71,53 2 71,53

Schwefelsäure 19,99 19,12 1

Wasser . . . 11,54 9,35 2 9,30

. Oxalsaures Uranoxydul fällt aus der Lösung Oxalsaures des Chlorürs nieder, wenn man Oxalsäure in dieselbe eintropft. Es ist ein grünlich weisses Pulver, welches sowohl in kaltem als auch in siedendem Wasser löslich ist. Es besteht aus ÜÜ+3H. Der Wassergehalt beträgt 20,3 Proc.

Peligot leitete trocknes Chlorgas über roth. Oxydsalze. glühendes Uranoxydul. Sie vereinigten sich zu einem wenig flüchtigen, gelben, krystallinischen Körper, dessen Gas eine orangegelhe Farhe hatte. Die Verbindung zerfliesst an der Lust und besteht mach seiner Analyse aus:

	Gefunden.		Atome.	Berechnet.	
Uranoxydul	•	79,0	6	79,2	
Chlor	•	20,6	6	29,8,	

= UCl⁵ + 2Ü; sie ist also, wenn das Uranoxydals eine Säure-betrachtet werden kann, ein Uranacichlorid, analog denen, welche wir bereits von Wolfram und Molybdän kennen.

Da sich das Chlorid nicht aus Chlorür bildet, wenn man es in Chlorgas sublimirt, so scheint es nur in niedriger Temperatur isolirt existiren zu können, in welchem Fall das Verhalten des Chlorürs zu trocknem Chlorgas bei gewöhnlicher Temperatur, mit oder ohne Einfluss des Sonnenlichts, wohl untersucht zu werden verdiente.

Peligot hat das Doppelsalz analysirt, welches das Acichlorid mit Chlorkalium gibt. Die Formel dafür ist KCl + Ü²Cl + 2H. Die rationelle Formel ist = 3KCl + (UCl⁵ + 2Ü) + 6H; oder dieselbe Formel, welche sich aus meiner Analyse desselben Salzes herleitet. In starker Glühhitze verwandelt es sich in geschmolzener Chlorkalium, gemengt mit krystallisirtem Oxydok

Nach einer ähnlichen Formel wurde auch des Ammoniumoxyd-Doppelsalz zusammengesetzt gefunden. Dasselbe schiesst aus einer syrupdickes Lösung in Rhomboëdern an.

Urancyanid.

Das Urancyanid löst sich nach Versuchen von Fresenius') unter Beihülfe von Wärme in einem Ueberschuss von Cyankalium mit gelber Farbe auf, und in dieser Lösung bewirken Säuren keinen Niederschlag.

Schwefelsaures Uranoxyd. Schwefelsaures Uranoxyd schiesst nach Ebel-

^{*)} Ann. d. Ch. u. Pharm. XLIII, 135.

men mit der Zeit aus einer syrupdicken Lösung an. Die Krystalle fangen in der Lust an zu verwitteru, aber sie verlieren erst bei + 300° ihren ganzen Wassergehalt. Bei + 22° lösen 100 Theile Wasser 215 Th. krystallisirtes Salz auf und in der Siedbitze 350 Th. Es wurde zusammengesetzt gesunden aus:

	Gefanden.	Atome.	Bcrechnet.	
Uranoxyd .	66,74	2	66,59	
Schwefelsäure	18,60	2	18,69	
-Wasser	14,66	7	14,66;	

Krystallwassers oder eines Theils von demselben beraubt worden, so nimmt es, wenn man es in der Luft liegen lässt, & davon wieder auf und verwandelt sich dadurch in ÜS + 3H. Dies ist derselbe Wassergehalt, der durch Verwitterung in der Luft entsteht. Setzt man es einer Temperatur von + 100° aus, so lange es noch an Gewicht verliert, so bleibt ÜS + H zurück, und iesem Wasser zu verlieren.

Ebelmen hat auch das Doppelsalz davon mit schweselsaurem Kali untersucht; dasselbe schoss in gelben, au der Lust unveränderlichen Krystallkrusten an. 100 Theile Wasser von + 22° lösen 11 Th. davon auf bei + 100° bis 196 Th. Bei + 120° verliert es alles Krystallwasser. Ebelmen sand es zusammen gesetzt aus KS+ÜS+2H. Er sügt hinzu, dass ich drei verschiedene Salze dieser Art analysirt habe, von denen keins mit dem seinigen übereinstimme. Ich habe jedoch

micht mehr als 2 analysirt, von denen das eine')
ganz dieselbe Formel gibt, welche aus seiner
Analyse folgt. Ich betrachte diese Analyse als
einen Beweis für die Richtigkeit des Atomges
wichts, welches Ebelmen bestimmt hat, welch
ich zu der Zeit, wo die Analyse gemacht und
nach der damals für richtig gehaltenen Zahl bet
rechnet wurde, annehmen musste, dass das and
lysirte Salz einen Ueberschuss an Schwefelsaud
enthalten habe.

Arfvedson ") analysirte ein von ihm berchtetes Salz, welches in wasserfreier Form der Formel 2KS+3ÜS so nahe kam, dass es wohl für einen Beweis angenommen werden kann, dass ein solches Salz existirt. Das andere Salz, welches ich analysirt habe, war dann offenbar ein Gemenge von beiden.

Schwefelsaures Oxydoxydul.

Ebelmen analysirte ferner die Verbindung welche aus dem Oxyd-Oxydul mit Schwefelsäure erhalten wird, wenn man die Lösung in Schwefelsäure abraucht, bis alle Säure entfernt worden ist. Sie ist eine nicht krystallinische, in Wassel mit grüner Farbe lösliche Masse, zusammengesetst aus 20 Schwefelsäure und 72 grünem Oxyd, entsprechend der Formel 2ÜS + Ü2S.

Salpetersaures Uranoxyd.

Das salpetersaure Salz besteht nach Peligot's Analyse aus ÜN+6H, welches letztere 21,4 Procausmacht. Ebelmen's Analyse stimmt damit überein. Ebelmen hat vergebens gesucht, Doppelsalze davon hervorzubringen.

^{*)} K. Vet. Akad. Handl. 1823. p. 159.

^{**)} Das. 1822. p. 419.

kohlensaurem Kali, löste den Niederschlag, welmit kehlensaumit kehlensaumem Uranoxyd.

perdunstete in gelinder Wärme, wobei sich eine
mhön gelbe Krystallkruste absetzte. Bei + 15°

läsen 100 Theile Wasser 7,4 Th. Salz. In warmem Wasser ist es löslicher. Durch starke Verdännung erleidet es eine partielle Zersetzung.

Kaustisches Kali fällt uransaures Kali daraus,
in welches sich das trockne Salz über + 300°

verwandelt. Es enthält kein chemisch gebundenes

Wasser und besteht aus 2 KC + ÜC.

- Wendet man anstatt des kohlensauren Kali's Schlensaures Ammoniumoxyd zu diesem Versuche in, und lässt man eine starke Lösung von dieiem Salz sich mit dem gefällten Oxyd zwischen + 60 und + 80° sättigen, filtrirt die Lösung und isst sie erkalten, so schiesst daraus das Doppeltalz an der Innenseite des Glases in gelben Kry-Alkörnern an. In einem verschlossenen Gefäss Inan es aufbewahrt werden, aber in der Luft und der Wärme wird es zersetzt. Erhält man es einer Temperatur von + 300° so lange, bis n nicht mehr an Gewicht verliert, so bleibt wasserfreies, ziegelrothes Uranoxyd zurück. Durch mesch und stark vermehrte Temperatur wird es sa Oxydul reducirt. Es besteht aus 2NH4C+ÜC, whee Wasser.

Dieses Salz ist auch Gegenstand einer ausführlichen Untersuchung von Delffs gewesen. Das
Resultat seiner Analyse weicht etwas von dem
von Ebelmen ab, jedoch nur um so wenig,
lass man wohl einsieht, dass beide einerlei Ver-

hindung analysirt haben. Ich stelle hier die Analyse von beiden vergleichend auf:

	Ebelmen.		Delffs.	Atome.	Bereebnet.	
Uranoxyd .	•	54,89	55,47	1	54,76	3
Ammoniak	•	42,63	11,33	2	13,03	4
Kohlensäure	3	25,43	23,98	3	25,30	-4
Wasser .	•	7,76	9,22	' 3	6,91	4

Delffs schlägt folgende als die beste Bere tungsmethode des reinen Uranoxyds vor: Man über sättigt concentrirtes schwefelsaures Uranoxyd gelinder Wärme mit warmem kohlensauren An moniak, filtrirt sogleich, wenn nicht alles aufge löst worden ist, lässt krystallisiren, und bereite aus den Krystallen, die mit Wasser abgespült well den können, das Oxyd durch Erhitzung.

Oxalsaures Uranoxyd.

Peligot hat das oxalsaure Uranoxyd analysis Seine Analyse gibt die bereits aus meiner Analys abgeleitete Formel ÜÜ + 3H, welcher Wassel gehalt 43 Proc. entspricht.

Ebeimen hat dasselbe Salz untersucht. ist wenig löslich in Wasser, von dem 100 Th bei +140 nur 0,8 Th. und in der Siedhitze" his 4 Th. auflösen. Die Oxalsäure fällt das Uran oxyd aus seiner Verbindung mit allen Säuren selbst aus der mit Schweselsäure. Bei + 1001 verliert es 2 Atome Wasser, die es in der Lui wieder ausnimmt; bei + 3000 wird es in Uran oxydul verwandelt. Das bei + 100° getrocknete Salz besteht ans ÜÜ+H.

Doppelsalze

Ebelmen hat zwei Doppelsalze von oxalsaw mitozalsaurem rem Kali mit oxalsaurem Uranoxyd beschrieben. Lässt man eine Lösung von oxalsaurem Kali sich in der Wärme mit so viel oxalsaugem Uranoxyl isttigen, als es auflösen kann, filtrirt die Lösung noch heiss und lässt sie dann erkalten, so schiessen daraus grosse, durchsichtige, gelbe Krystalle an, Beren Grundform ein schieses rhombisches Prisma t, dessen scharfe Seitenkanten mit 2 Flächen, and die stumpfen Kanten der Base ehenfalls mit Plächen abgestumpst sind, und deren Winkel von Ebelmen gemessen und angegeben worden Bei + 100° verliert dieses Salz sein Kry-Bellwasser. Bei + 3000 wird es zerstört. Beim dusschluss der Lust verwandelt es sich in ein Semenge von Oxydul und koblensaurem Kali, ber beim Zutritt der Luft in uransaures Kali KÜ²) und in koblensaures Kali. Die Analyse les Salzes bietet Schwierigkeiten dar, weil Amponiak ein kalihaltiges Uranoxyd daraus niederchlägt, und Chlorcalcium einen uranoxydhaltigen zalsauren Kalk fällt; aber sie geschalt leicht Burch Zerstörung des Salzes in der Glühhitze und Jarch Verwandlung in eine Chlorverbindung, die lan durch Wasserstoff zu Uranoxydul und Chloralium reducirt wurde. Es besteht aus KË ₩ ÜË + 3±.

Setzt man zu der heissen Lösung des ersteren Salzes noch ein Mal so viel oxalsaures Kali, so behiesst darans heim Erkalten ein anderes Salz an, und die darüber stehende Mutterlauge enthält wenig Uran mehr aufgelöst, sondern nur oxalsaures Kali. Das Salz wird durch Umkrystallisiren gereinigt, und die Form desselben ist der von den Krystallen ähnlich, welche aus einer verdunsteten Gypalösung erhalten werden. Das Salz ist unveränderlich in der Luft und verliert wenig

über + 100° sein Krystallwasser. Es besteht aus 3 K C + 2 U C + 10 H.

Doppelsalz mit oxalsaurem Ammonium oxyd.

Peligot hat das Doppelsalz mit oxalsaurem Ammoniumoxyd analysirt, erbalten durch Sättigung des letzteren Salzes mit oxalsaurem Uran oxyd in der Wärme und durch Krystallisirung bei der es in gelben Prismen anschoss. Es besteht aus NH+C+UC+3H.

Essigsaures Uranoxyd. Peligot hat ferner essigsaures Uranoxyd and lysirt und aus ÜA + 2H zusammengesetzt genfunden.

Doppelsalze desselben.

v. Wertheim hat gefunden, dass essigsaures Uranoxyd mit einem grossen Theil der Basel Doppelsalze bildet, welche er auf die Weise bereitet, dass salpetersaures Uranoxyd vorsichtig et hitzt wird, bis die Salpetersäure darin zerstört ist und das Oxyd anfängt in Oxyd-Oxydul ver Dann wird es in eine wandelt zu werden. Ueberschuss von Essigsäure aufgelöst, welchet nachher mit der anderen Base gesättigt wird, und die Lösung zur Krystallisation verdunstet. - E gibt an, dass in allen diesen von ihm analysirten Doppelsalzen 1 Atom von dem Salz der stärkeren Basis mit 2 Atomen essigsauren Uranoxyds verbunden ist, nach der Formel RA + 2ÜA. Des Doppelsalz von Kali enthält 2 Atome Wasser; das von Natron ist wasserfrei, das von Ammeniumoxyd enthält 6, von Baryterde 2, von Talkerde 8, von Zinkoxyd 3 und von Silberoxyd 2 Atome Wasser. Die Doppelsalze von Kali und Silberoxyd scheinen isomorph zu sein und ein Quadratoctaëder mit quadratischen Prismen zu Die Salze von Kali und Natron lassen

heim Verbrennen uransaures Alkali = $\mathring{\mathbf{R}} \mathring{\mathbf{U}}^2$ zurück, von dem siedendes Wasser keine Spar auflöst.

Endlich so hat de la Provostaye ') die Krytalle einiger Uransalze gemessen, beschrieben abgebildet. Schwesetsaures Uranoxydul ist in gerades, rechtwinkliges, mit einer sehr stumfen Pyramide sich endigendes Prisma. Die Kryitalle gehören zu dem rhombischen System, zu welchem auch die Krystalle von salpetersaurem Granoxyd gehören. : Das Doppelsalz mit oxalsaurem Ammoniumoxyd bildet gerade rectangulare Kohlensaures Uranoxyd-Ammoniummyd bildet ein schiefes rectanguläres Prisma, welthes dem monoklinoëdrischen System angehört. Schwefelsaures Uranoxyd-Ammoniumoxyd eben-Das Doppelsalz von Chlorkalium mit Uransklorid gehört zu dem triklinoëdrischen System, and bildet ein schieses Prisma, dessen Base ein mhiefwinkliges Parallelogramm ist. Gewöhnlich bildet es dicke, sechsseitige Tafeln, deren Kanan abgestumpft sind, so dass' sich die Abstum-Mungsflächen in der Mitte auf jeder der sechs Seiten begegnen.

Müller") hat gezeigt, dass Jodzink, gleich-Basisches Jodwie Chlorzink, ein basisches Salz bildet. Es wird erhalten, wenn man Jodzink mit so viel hastischem Kali vermischt, dass dieses nicht hin-reicht, Zinkoxyd auszufällen. Dasselbe besteht aller Wahrscheinlichkeit nach aus ZnI + 3Žn + 2H. Es ist wenig löslich in siedendem Wasser und fällt daraus beim Erkalten wieder nieder. Wird

^{&#}x27;) Ann. de Ch. et de Phys. V, 47. VI. 165. ...

[&]quot;) Journ. f. pr. Chem. XXVI, 441.

Jodkahium aus Jodzink mit kohlensaurem Kali bai reitet, so enthält das kohlensaure Zinkoxyd, with ches niedergeschlagen wird, stets eine kleine Portion von diesem basischen Salz.

Doppelsalze Crof von Cadmium. tersucht.

Croft*) hat einige Salze von Cadmium warsucht.

Chlorcadmium setzt, wenn es in warmem kanstischem Ammoniak aufgelöst wird, beim Erhoten krystallinische Körner ab, welche aus Cold + NH³ bestehen. Setzt man wasserfreies Chlorcadmium der Einwirkung von Ammoniakgas aus so wird das letztere mit Wärme-Entwickelung absorbirt, und das erstere schwillt dadurch self an. Es nimmt 3 Aequivalente Ammoniak auß von denen es in der Luft wieder 2 verliert.

Mit Chlorkalium vereinigt es sich zu einem Doppelsalz zu einer gleichen Atomanzahl. Das selbe schiesst aus einer warmen concentrirten Lönsung in seideglänzenden Nadeln an, die Krystalle wasser enthalten; lässt man sie aber in der Flüssisigkeit liegen, so verschwinden sie allmälig, und werden durch grosse Rhomboëder ersetzt, welche wasserfrei sind.

Mit Chlornatrium wird ein ähnlich zusammengesetztes, sehr leicht lösliches Doppelsalz erhabten, welches unregelmässig in warzenähnlichen Massen anschiesst, die 3 Atome Krystallwasser enthalten.

Mit Chloraminonium erhält man dieselben beiden Verbindungen, wie mit Chlorkalium.

Bromeudmium verbält, sich zu Ammoniak gerade so, wie das Chlorür und gibt mit Bromkalium

^{*)} Phil. Mag. XXI, 355.

zwei äkaliche Salte, wie beim Elloreadmium angeführt worden sind.

Jadoadmium gibt ein nicht krystallisirendes; äusserst leicht lösliches Doppelszki mit Jodkalium, welches aus 1 Atom von jedem zusammengesetzt ist.

Durand ") hat angegeben, dass wenn man Blaues Jodauf nassem. Wege gefülltes. Bieioxyd (Bleioxydhydrat) mit Jad neibt, welches zur seineren Zertheiling aus seiner Auflösung in Alkohol durch Wasser ausgefällt worden ist, so vereinigen sie sieh zu einem violetten Körper, von dem das Jod in der Luft abdunstet, mit Zurücklassung einer bluden Verbindung, die viel in der Luft nicht weiter verändent. Densellen Körper erliält man als // Niederschlag ans einer Lüsung von / dod in einer alkalischen Flüssigkeit; wenn man sie mit einem Bleisalz vermischt. Beim Erhitzen wird er heligelb und er scheint sich dabei in ein Gemenga yon besischem jodsauren Bleioxyd und Jod: blai, zu verwandeln. Er verdient eine genauere. Untersuching.

Hochstetter **) hat eine interessante Unter- Bleiweiss. suchung über den Verlauf bei der Bildung des Bleiweisses nach verschiedenen Bereitungsmethoden, agwie Analysch mehrerer Bleiweissorten angestellt. Dadurch hat en in ersterer Beziehung, bestätigt, was wir darüber zu wissen glaubten, und in letzterer Beziehung ist er zu demselben Resultat gekommen, wie Mulder (Jahresb. 1841, S. 161), das nämlich das Bleiweiss stets basisch ist, und Bleioxydbydrat in mehreren variirenden Verkältnissen enthält.

blei.

· . f . c.

^{*)} Journ. de Ch. Med. 2S. VIII, 686.

[&]quot;) Journ. f. pr. Chem. XXVI, 338.

Schwefelsaures Bleioxyd-Ammoniumoxyd.

Wähler*) hat ein Doppelsalz von seluwefelsen rem Ammoniumoxyd mit schwesels. Bleioxyd din deckt. Es wird am besten erhalten, wenn man eine mässig concentrirte Lösung von essigsaurem Bleioxyd mit Schwefelsäure niederschlägt und mele Schweselsäure zusetzt, als hierzu erforderlich ist worauf man die Flüssigkeit mit Ammonisk neuträlle sirt und nahe his zum Sieden erhitzt, wedurch sight der Niederschlag auflöst. Bleibt etwas dabei mit gelöst, so fehlt es noch an hinreichendem schwiff felsauren Ammoniumoxyd. Beim Erkalten schiesit das Doppelsalz daraus in feinen, durchzichtigen glänzenden, wasserfreien Krystallen and / Sollitt sich keine Krystalle ansscheiden, so lassenisch sich hervorrusen, wenn man die Flüssigheit with der erhitzt und mehr Schweselsäure zusetzt ; bit der Niederschlag anfängt sich zu zeigen. Erkalten krystallisizt dann das Doppelaalindus Es besteht aus NH+S+PhS. Wasser zieht das aus 39,4 Proc. schwefelsaures Ammoniumoxyd aus und lässt 60,6 Proc. schweselsaures Bleioxyd zurückt

Quécksilbersalze. Mialhé**) hat eine ausführliche und verdienste volle Arbeit über das Verhalten des Quecksilbert und dessen Verbindungen zu alkalischen Chlorifferen ausgeführt, woraus folgt, dass nicht alleit Quecksilberchlorür, sondern auch das Metall selbst und alle seine Verbindungen eine grosse Neigung haben, mit diesen Chlorüren die Bildung von Döpfpelsalzen des Quecksilberchlorids mit dem alkalischen Chlorür zu veranlassen, deren Quantität nach ungleichen Nebenumständen und nach der

^{*)} Ann. d. Ch. und Pharm. XLIII. 126.

^{**)} Ann. de Ch. et de Phys. V, 169.

ungleichen Zusummensetzung der Quecksilber-Verhindungen variest. Diese Abbandlung verdient die ganze Aufmerksamkeit der Pharmacologen.

4. Bekanntlich werden die medicinischen Wirkun- Quecksilberten des Calonels im hohen Grade durch die Feinheit sainus Pulvers bedingt. Soubeiran!) bemirkt eine selche Pulverisirung dadurch, dass er mit einem Gebläse einen Strom von Lust durch tin weiter Rohr von Steingut treibt, welches den Colomel anthält und zur Verflüchtigung desselben mebitzt wird. Dadurch werden die Dämpse condensirt und in Gestalt des seinsten Staubes in ein pergelegtes Gefäss geführt, aus dem die Luft derch ein Rohr in Wasser geleitet wird, worin der noch nicht abgesetzte Staub aufgeschlämmt wird. Righini **) hat gezeigt, dass wenn man mistatt der Luft, Wasserdämpfe dazu anwendet, Quecksilberchlorid in dem coudensirten Wasser anfgelöst erhalten wird.

De la Provosta ye ***) hat die Krystallformen Quecksilbercyanid. des Quecksilbercyanids gemessen, beschrieben und

gezeichnet. Sie gehören dem tetragonalen System (S. prismatique carré) an. In Betreff der

Einzelheiten muss ich auf die Abhandlung vermeisen.

f Anthon +) hat angegeben, dass wenn man Wolframsaures une siedende Lösung von Quecksilberchlorid mit Quecksilbereiner geringeren Quantität wolframsauren Nations Wemischt, als zur Ausfällung des Ganzen erforderlich ist, ein weisser Niederschlag gebildet wird

chlorür.

^{*)} Journ. f. pr. Chem. XXVI, 414.

^{**)} Das. XXVI, 416.

[&]quot;") Ann. de Ch. et de Phys. VI, 159.

^{†)} Buchn. Repert. Z. R. XXVI, 349.

von einem schweren Pulver, welches metalfisch schmeekt und welches beim Erhitzen mit eine Lösung von kaustischem Natron Queeksilberoxyk zurücklässt. Es besteht aus 2Hg W + Hg und ist also ein basisches Salz. Wird das wolframsauft Natron im Ueberschuss zugesetzt, so erhält mut zuerst einen gelben, dann einen rothen und zu letzt einen schwarzen Niederschlag, welche M Folge ihrer ungleichen Schwere durch Schlädigmen geschieden werden können, die aber nicht analysirt worden sind.

Aus neutralem salpetersauren Quecksilberoxylfäht wolframsaures Natron ein weisses Pulven welches Hg²W³ ist. Geschieht die Fällung mit zweisach wolframsaurem Ammoniak, so erhält mat einen weissen, specifisch schweren Niederschlag, welcher NH⁴W + HgW + 2H ist. Erhitzt mat ihn so, dass das Wasser daraus weggeht, so geht auch Ammoniak daraus weg und der Rückstand besteht dann aus HgW, von dem die Wolframsäure mit Wasser weggeschlämmt werden kann,

Wolframsaures Quecksilberoxydul.

Fällt man salpetersaures Quecksilberoxydul mit neutralem wolframsauren Natron, so fällt wolframsaures Quecksilberoxydul, HgW, mit gelber Farbe nieder, die tiefer gelb wird, wenn man es scharf austrocknet.

Silbersalze. Paracyansilber. Ich habe schon S. 84 angeführt, dass Harald Thaulow*) dargelegt hat, dass sich Cyan; silber beim Erhitzen in einem Destillationsgefässe unter Hervorbrechung einer Feuererscheinung in Paracyansilber verwandelt. Dieses ist ein asch-

^{*)} Ugeskreft for Medicin og Pharmacie, 1842. Nr. 33. p.267.

muer, poröser Körper, der beim Reiben mit hem Polirstable Metallglanz annimmt, ohngefähr trie Wismush. Es läset sich zum seinsten Pulver tiben, welches eine fast schwarze Farbe hat. einem Kohlentiegel der Temperatur einer Eipaprobe ausgesetzt verändert es sich nicht. Rener Lust wird es durch die Hitze nur an der Merfläche zersetzt, so dass diese in Folge von Miem Silber silberfarben wird, aber im Innern **Mei**bt es unverändert. Mit Talkerde umgeben and in der erwähnten hohen Temperatur geglüht, verwandelt es sich in metallische Körner, die kein Perscyansilber mehr enthalten, sondern eine me-Mische Legierung von Silber mit Magnesium ind. Das Paracyansilber lässt sich mit Quecksilber zusammenschmelzen zu einem grauen kry-Mellinischen Amalgam von besonderer Härte. Das inf die angeführte Weise erhaltene Paracyansilber besteht aus 2Ag + pCy.

Pirwitz*) hat bemerkt, dass wenn man Sil-Schwefelsauber in concentrirter Schweselsäure in der Wärme^{res Silberoxyd.} auflöst, das Salz in seiner gewöhnlichen Form von Nadeln anschiesst; wird aber die Masse an einen dunklen Ort und leicht bedeckt gestellt, so dass die Schweselsäure allmählig Feuchtigkeit anzieht, so verändert sich die Form der Krystalle, und

diese werde nun reguläre Octaeder.

Knop **) hat folgende Bereitung des Kalium- Platinsalze. platineyanürs angegeben: Man löst auf gewöhn- Cyandoppelliche Weise dargestelltes Platinchlorur in reinem und frisch aufgelösten Cyankalium auf, wobei das

[&]quot;) Brandes's Archiv d. Pharm. Z. R. XXVIII, 194.

^{**)} Ann. d. Ch. u. Pharm. XLIII, 111.

Chlorür in Ueberschuss angewendet wird, so dass kein Theil vom Cyankalium frei bleibt, filtrirt und verdunstet zur Krystallisation.

Sättigt man Wasser von höherer Temperatur mit diesem Salz und leitet Chlorgas in die warme Lösung, so fängt sie bald darauf an, feine kupfer rothe Krystallnadeln abzusetzen, und zuletzt en starrt die ganze Masse zu einem Magma von den Man hört dann mit dem Einleiten det Chlorgases auf, weil ein Ueberschuss davon wie der zerstörend wirkt. Man lässt die Masse ale tropfen und presst sie zwischen Löschpapier stark Dann löst man sie in der möglichst kleing sten Quantität heissen Wassers auf, dem man cia nige Tropfen Salzsäure zugesetzt hat, um anhäns gendes cyansaures und kohlensaures Kali zu zer stören, und lässt das Salz krystallisiren, was zur vollkommneren Reinheit ein Paar Mal wiederholf werden muss. Dieses neue Salz ist nach einer unter Wöhler's Leitung von Knop ausgeführten Analyse zusammengesetzt aus 2 Atomen Cyankalium, 1 Atom Platinsesquicyanür und 5 Atomen Was $ser = 2KCy + Pt^2Cy^3 + 5H.$

vierscitige, mikroscopische Prismen, und sieht in Masse aus, wie ein aus Kupfernadeln gewebter Filz. Im Sonnenschein ist es durchsichtig mit der complementaren grünen Farbe. Das Salz löst sich leicht in Wasser, aber die Lösung ist farblos. In Alkohol ist es unlöslich. Seine Lösung gibt mit Kupferoxydsalzen einen grünweissen Niederschlag, mit den Salzen von Silberoxyd und Quecksilberoxyd einen weissen, und mit Quecksilberoxydulsalzen einen dunkelblauen. Kohlen-

saures Alkali verwandelt es in das Cyanürdoppelmlz. Schwefelsäure verwandelt es in einen gelben Körper, welcher Platin, Kalium und Cyan enthält. Durch Salzsäure wird es ansangs gelb, krauf weiss, aber in der Wärme wieder roth. der Wärme wird es leicht zerstört unter Entwickelung von Cyan, es wird gelbweiss und zulitzt schmilzt es zu einer braunen Masse. krträgt, selbst bei gewöhnlicher Temperatur, micht, dass man es lange im luftleeren Raume Ber Schwefelsäure liegen lässt.

Ich erwähnte im Jahresbericht 1839, S. 199, Doppelsalze von Liebig entdeckten farblosen Platinsal-saurem Platinies, und im Jahresb. 1840. S. 283, wurde auf ien Grund einer Entdeckung von Döbezeiner ingeführt, dass dieses Salz aller Wahrscheinlichpit nach ein schwesligsaures Platinsalz sei. Das-Liebig's Laboratorium von Bockmann analysirt worden, wonach es aus ##S + Pt S + H besteht, so dass es also ein was-

serhaltiges Doppelsalz von schwefligsaurem Am-

moniumoxyd und schwefligsaurem Platinoxyd ist. Aehnliche Doppelsalze von schwesligsaurem Phtinoxydul mit schwefligsaurem Natron sind un-Wöhlers-Leitung von Litton und Schnedermann **) hervorgebracht und analysirt worden. Wird eine Lösung von Platinchlorid mit schwefligsaurem Gas gesättigt und dann zur Sättigung der Flüssigkeit mit kohlensaurem Natron versetzt, so entsteht ein weisser oder ein wenig ins Gelbe sich ziehender Niederschlag, welcher

oxydul.

^{*)} Traité de Chimie organique par Justus Liebig I, 102.

^{**)} Aunal. d. Ch. und Pharm. XLII, 316.

ein solches Doppelsalz ist. Im trocknen Zustande ist er ein weisses Pulver, welches, so lange es feucht ist, sich ins Gelbe zieht, und diese Farbe ist um so stärker, je concentrirter die Lösung war, aus der es gefällt wurde. Es ist wenig löslich in kaltem Wasser, die Lösung ist farb los, neutral und lässt das Salz bei der Verdusstung in Gestalt einer weissen Haut zurück. La warmem Wasser löst es sich etwas mehr und die Flüssigkeit trübt sieh beim Erkalten. Gegenwart von Kochsalz, Salmiak, Chlorbarium, oder salpetersaurem Silberoxyd vermindert seine Löslichkeit in Wasser bedeutend, so dass es aus seiner Lösung in Wasser durch sie unverändert ausgefällt werden kann. Mehrere andere Salze fällen es nicht. Dieses Salz zeigt die Sonderbarkeit, dass gewöhnliche Reagentien nicht das Vorhandensein von Platin ausweisen, weder Schweselwasserstoff noch Ammoniumsulfhydrat fällen seine Lösung, nicht einmal in der Wärme. Setzt man aber eine Säure hinzu, so beginnt allmälig die Abscheidung von Schwefelplatin. (Ich kann binzufügen, dass ich eine Lösung von dem Ammoniumoxyd-Doppelsalze monatelang über Zink stehen gelassen habe, ohne dass dadurch Platin ausgefällt wurde). Kali und Natron verändern es nicht einmal im Sieden. Schwefelalkalien wirk ken bei gewöhnlicher Temperatur nicht darauf, aber im Sieden lösen sie es vollkommen auf und darauf wird Schwefelplatin aus der Lösung durch Säuren niedergeschlagen. Dagegen wird es leicht durch Säuren zersetzt, welche sich mit dem Natron und Platinoxydul vereinigen, und schweslige Säure entwickeln. Cyankalium löst es auf und

Meliumplatincyanür.

Pelsalz 3 Atome Krystallwasser.

Platinoxydul löst sich in einem mit schwestiger Säure gesättigten Wasser mit grünlich brauber Farbe auf, und aus dieser Lösung kann dasbelbe Salz gefällt werden, wenn man darin den Deberschuss an S mit kohlensaurem Natron sättigt.

Wird verdünnte Schwefelsäure oder Salzsäure nit gerade so viel von diesem Salz behandelt, ie sie auflösen können, und die Lösung dann gelinder Wärme verdunstet, so geht schweslige süre weg und es wird ein gelbliches Pulver abschieden, welches aus NaS+PtS+H besteht. Passelbe ist löslicher in Wasser wie das vorherzehende, die Lösung reagirt schwach sauer und wird nicht durch Kochsalz gefällt, zeigt aber Muchzigen alle Reactionen des vorhergehenden Salzes.

Himly*) hat eine sehr schöne Untersuchung Cyangold.
ber die Verbindungen des Goldes mit Cyan mitetheilt.

Goldcyanür wird erhalten, wenn man eine Lösung von Kaliumgoldcyanür, dessen Bereitung weiter unten angeführt werden soll, mit einer hinreichenden Menge Salzsäure vermischt und ab-

^{*)} Ann. d. Chem. u. Pharm. XLII, 157 und 337.

dunstet. Die Lösung, welche klar bleibt und nicht nach Cyanwasserstoffsäure riecht, fängt ba + 560 an, schön gelbe, krystallinische Körnen abzusetzen, was während der Verdunstung, de im Wasserbade bis zur Trockne getrieben wird fortdauert. Dabei ist Cyanwasserstoffsäure weg gegangen und der Rückstand ist ein Gemenge mi Goldcyanür mit Chlorkalium, welches letztere Wasser ausgewaschen wird, unter Abhaltung 🕍 directen Sonnenlichts, wodurch die Farbe son einen Stich in's Grüne bekommen würde. gewaschene und getrocknete Cyanür ist ein schö gelbes krystallinisches Pulver, welches in troch ner Form im directen Sonnenlicht unveränder bleibt, aber darin mit Regenbogensarben spiels und unter dem Mikroscop sich als kleine sech seitige Tafeln darstellt. Bei der trocknen Destilation gibt es Cyangas und das Gold bleibt zurüch Es ist geschmacklos, unlöslich in Wasser, unver änderlich in den stärksten Säuren, unlöslich Alkohol und in Aether. Kaustisches Kali greif es bei der gewöhnlichen Temperatur der Lu nicht an, aber beim Sieden langsam; es with Gold reducirt und Kaliumgoldcyanür gebilde Wasserstoffsulfid wirkt nicht darauf, aber 🗖 Ammoniumsulfhydrat wird es allmälig vollko men zu einer kaum gefärbten Flüssigkeit aufg löst, aus der Schweselgold durch Säuren gesällt wird. Es vereinigt sich leicht mit den Cyanüre anderer Metalle zu Doppelcyanüren. Es besteh aus Au Cy, oder in Procenten aus 88,367 Gold und 11,633 Cyan.

Kaliumgoldcyanür wird erhalten, wenn mu 7 Theile Gold in Königswasser außöst und di Lösung mit Ammoniak fällt. Das Knallgold wird Wohl ausgewaschen und in eine heisse Lösung in 6 Th. reinem Cyankalium gelegt, indem man it einer Sprützslasche die letzten Portionen von maligold abspült, oder wenn man lieber will, Filtrum mit hineinlegt. Das Knallgold löst h sogleich zu einer farblosen Flüssigkeit auf, bbei sich Ammoniak entwickelt. Wenn die Flüskeit nicht zu verdünnt war, so-schiesst das im entge-Ingesetzten Fall muss sie durch Verdunstung Micentrirt werden. Die Mutterlauge, welche Ich dem Anschiessen des Salzes übrig bleibt, Chalt Chlorkalium und kohlensaures Kali, und Mert keine reine Krystalle mehr. Man scheidet ihr auf die oben angeführte Weise das Gold-Finür und löst von diesem, 77 Theile mit 23 nèilen Cyankalium zugleich in heissem Wasser und lässt die Lösung krystallisiren. Die zuerhaltene Krystallisation vou beiden Portiowird in einer gleichen Gewichtsmenge sieiden Wassers aufgelöst und umkrystallisirt.

Das Salz schiesst in der Form des Schwefels

Das Salz schiesst in der Form des Schwesels in farblosen, an einander gesügten, prismatchen Krystallen an, die schon innerhalb einer von 10 Minuten zolllang erhalten werden innen. Es besitzt einen salzigen, süsslichen, itennach etwas metallischen Geschmack, ist untennach etwas metallischen Geschmach etwas etw

hält dann nur Chlorkalium und Quecksilbercyand.
Salpetersaures Silberoxyd fällt ein weisses Depreder von Gold und Silber, welches sich beteht Lichte rasch schwärzt. Das Salz besteht Key-Auey, ohne Wasser.

Dieses Salz hat in den letzten Zeiten Almerksamkeit gewonnen wegen seiner Anwendtigur Vergoldung auf hydroëlektrischem Wege.

Ammoniumgoldcyanür entsteht, wenn man in vorhergehende Salz in concentrirter Lösung schwefelsaurem Ammoniak im kleinen Ueberschaft vermischt und die Lösung mit Alkohol fällt, wiederen die schwefelsauren Salze niedergeschlage werden, während das Doppelsalz aufgelöst bleibt Bei freiwilliger Verdunstung bleibt es in Gestleiner Kruste, die aus feinen Krystallnadeln sammengewebt ist, zurück. Es ist leichtlöslich in Wasser und in Alkohol, unlöslich in Aethin Es wird zwischen + 200° und + 250° zerschund es enthält kein Wasser. Es ist NH4°Cy + Auch

Welches erhalten wird, wenn man frisch gewascht nes und noch feuchtes Silbergoldeyanid, desse Bereitung unten angegeben werden soll, mit Wasser anrührt und in der Kälte oder in sehr geringer Wärme mit etwas weniger Salzsäure behildelt, als zur Verwandlung des darin enthaltent Cyansilbers in Chlorsilber erforderlich ist, wolld sich das Goldeyanid in der Flüssigkeit auflört die man dann im luftleeren Raume über Schwefelt säure abdunstet, neben einem Gefässe mit kaustischem Kalk, wenn die Lösung freie Salzsäure enthält. Sie lässt einen ein wenig gelblichen unregelmässig angeschossenen Rückstand, der in

Alkohols aufgelöst wird, indem man abgesetztes Coldcyanür abfiltrirt, und die Flüssigkeit im Expiccator oder freiwillig abdunstet. Dabei schiesst las Salz in schönen Tafeln oder in Blättern an. Wird die Lösung in der Wärme verdunstet, so whält man es immer mit Cyanür gemengt.

Es kann auch aus Kaliumgoldeyanid erhalten werden, wenn dessen Lösung mit Kieselsluorwasterstoffsäure gefällt wird, worauf man die Flüstigkeit im Exsiccator verdunstet, den Rückstand wasserfreiem Alkohol auflöst die Lösung filtrirt und ohne Anwendung von Wärme verdunstet.

Die Krystalle sind farblos, oft grosse Tafeln der Blätter, die nicht dem regulären Krystallsytem anzugehören scheinen. Sie werden nicht eucht in der Luft, aber leicht von Wasser, wasterfreiem Alkohol und von Aether aufgelöst. Die Krystalle enthalten Wasser, schmelzen bei +50° in ihrem Krystallwasser und geben Blausäure ab, venn die Temperatur erhöht wird; darauf folgt Lyangas und zusetzt bleibt Kohlenstoffgold (Patacyangold?) zurück, welches beim Brennen in der Luft leicht Gold zurücklässt.

Mit schweselsaurem Eisenoxyd gibt seine Löung, besonders nahe bei + 100°, einen gelben Niederschlag. Durch Quecksilberchlorid entsteht teine Veränderung. Salpetersaures Quecksilberxydul gibt damit im Sieden Quecksilbercyanid and Goldcyanür. Eben so verhält sich Quecksilberoxyd.

Es besteht aus Au Cy³ + 6H. Der Wasserge-

Kaliumgoldcyanid wird erhalten, wenn man

les Goldchlorid verwandelt, dasselbe in webig Wasser auslöst und in kleinen Portionen nach einander in eine vorher erhitzte, concentrirte Lösung von 46 Th. Cyankalium tropst. Die gelbe Farbe des Chlorids verschwindet augenblicklicht und beim Erkalten schiesst das Doppelsalz in grossen farblosen, taselsörmigen Krystallen and die durch Umkrystallisation gereinigt werden. Den Goldgehalt der Mutterlauge gewinnt man am besten wieder, wenn man sie mit Schweselkalium vermischt und dann durch eine Säure Schweselt gold daraus niederschlägt.

Das Salz verwittert an der Luft und verliert sein Wasser vollständig im luftleeren Raume über Schwefelsäure. Beim gelinden Erhitzen entwickelts sich daraus Cyan, mit Zurücklassung von Kaliumgoldcyanür. Quecksilberchlorid bewirkt in seinen Lösung keine sichtbare Veränderung Salpeter saures Quecksilberoxydul gibt in der Wärme einen gelben Niederschlag. Die Krystalle bestehen aus 2 (KCy + AuCy³) + 3H.

Ammonium goldcyanid. Wird in einer Auflösung von Cyanammonium, die durch Destillation der vermischten Auflösungen von Cyaneisenkalium und Chlorammonium erhalten worden ist, Goldoxydhydrat bis zur völligen Sättigung aufgelöst, so erhält man eine farblose Auflösung, die, filtrirt und verdunstet, sich mit einer rostgelben Haut bedeckt und eine Salzmasse zurücklässt, welche nachher bei freiwilliger Verdunstung in A und 6seitigen Tafeln anschiesst. Das Salzist leicht löslich sowohl in Wasser als auch in Alkohol, aber unlöslich in Aether. Bei + 1000

verliert es Wasser und wird milchweiss. In stärkerer Hitze wird es zersetzt. Es besteht aus TH+Cy + AuCy⁵ + 2H.

Der rostgelbe Körper, welcher sich gleichzeiig bildet, verpufft schwach, wenn man ihn erlitzt, und dürfte von der Bildung von Cyanmure auf Kosten des Sauerstoffs von Goldoxyd
herrühren.

Silbergoldeyanid wird erhalten, wenn man eine Lösung von Kaliumgoldeyanid mit einer Lösung von neutralem salpetersauren Silberoxyd fällt. Is ist ein käsiger, gelblicher Niederschlag, der vollkommen unlöslich ist in Wasser, und im Lichte Inkler wird. Er ist unlöslich in Salpetersäure iher löslich in Ammoniak. Er wurde nicht analysirt.

Moberg*) hat verschiedene Verhältnisse des Chromchlorid. Chromchlorids untersucht, wovon ich hier das Lauptsächlichste mittheilen will.

Neutrales Chromchlorid lässt, wenn man es bei + 100° in einem Strom von Luft so lange tocknet, bis es nichts mehr an Gewicht verliert, bine grüne Masse zurück, welche aus Er El³ + 9 Hesteht.

Bei + 120° hat es schon angesangen basisch matwerden, aber es bleibt zersliesslich und in Wasser löslich. Die Analyse desselben entsprach ethe gut der Formel Er + 4Er El³ + 24H.

Wird die Lösung dieser Verbindung verdunstet und der Rückstand stärker erhitzt, so wird

^{&#}x27; ') Dissertatio chemica de Chloreto chromico. Auct. A. Molesg. Frenckell, Helsingforss.

die Masse an der Oberfläche roth und auf der Boden grau. Es löst sich nur langsam in Wasser, aber leichter in der Wärme, mit Zurücklassung eines grünen Rückstandes, welcher nicht Proc. betrug. Die Lösung, welche eine grüß Farbe hatte, enthielt eine Verbindung, die al Er + 2 Cr Cl³ + 10 H bestand. Wird die Lösum mit kaustischem Ammoniak übersättigt, so ist Niederschlag blau und die Flüssigkeit im Durch sehen roth.

Ein Theil dieser Lösung wurde unter beständigem Umrühren bei + 150° eingetrocknet, wie bei ein rothgraues Pulver zurückblieb. Dassellöste sich noch schwieriger in Wasser als vorhaund bestand aus Er + 2 Cr Cl⁵ + 8 H. Es hattalso nur 2 Atome Wasser verloren.

Neutrales Chromchlorid, wenn man es in chi nem Destillationsgefässe über + 170° erhitzt, fängt an sich aufzublähen und Wasser und Salzsäure zu verlieren, und wenn dann das Aufblähen auf gehört hat, so beginnt es wieder hei + 2000 Was zuletzt in dieser Temperatur übrig bleik ist aschgrau. Es gab eine dunkelgrüne Lösung in der ein leichtes blaues Pulver aufgeschlämst war, und ein schweres rothes Pulver sich zu Beden setzte. Die grüne Lösung und das leichte blaue Pulver, welches sich auch in Wasser löste, hatten einerlei Zusamménsetzung = Cr + 3CrCl⁵. Das rothe Pulver löste sich auch in reinem Wasser, nachdem die Lösung davon abgetropft war, und bestand aus Er + 2Cr El5. Rückstand scheint also bestanden zu haben 305 einem Gemenge von diesem mit neutralem Chloid, mit welchem eine bestimmte Portion von dem sischen Salze von dem zuerst aufgegossenen Vasser aufgelöst wurde.

Wird Chromchlorid erhitzt, bis die Retorte f dem Boden glüht, so wird es anfangs roth nd krystallinisch, darauf blasser, dann aschgrau ed zuletzt ins Grüne ziehend. Durch Reindlung mit Wasser wurden Verbindungen auszogen, welche zuerst chromsaures Chromoxyd, rauf das gewöhnliche Er + 2 Er El5, und zuletzt, s unlöslicher graurother Rückstand, eine Ver- ' ndung von 2Cr + CrCl³ zu sein scheinen. ztere wird auch erhalten, wenn man Chromlorid in einem Platintiegel glüht, wo sie dann cht mit den übrigen Verbindungen gemengt ist. Hier scheinen also bestimmt drei basische erbindungen hervorgebracht zu sein, nämlich +3CrCl⁵, Er+2CrCl⁵ und 2Er+CrCl³.

Das blaue Chlorchrom, welches erhalten wird, mn man chromsaures Bleioxyd bei künstlicher kühlung mit Salzsäure und Alkohol behandelt, e Berlin zuerst angegeben hat, scheint Chromlorid verbunden mit einem höheren Chlorid zu halten. Es gibt beim Verdunsten über Schwesäure und Kalk Chlor ab und lässt eine aufgeblene grüne Masse zurück, die bei der Auflög in Wasser Chlor abgibt.

Wird Chromehlorid, welches durch Glühen Chromehlorür es Gemenges von Chromoxyd und Kohlenpulr in Chlorgas bereitet worden ist, in einem rom von Wasserstoffgas erhitzt, so entwickelt h Salzsäure, und es wird weiss oder grauh. Bei diesem Versuch verlor es nicht völ-

sig. 4 von seinem Gewicht, nach der Mittelzahl = 24,74 Proc. Dieser Verlust an Chlor beträgt mehr, als einer Verwandlung des Er CF in 2CrEl entsprechen würde, was nicht mehr als 21,79 Procent sein dürste; aber aus den Umständen ist es ersichtlich, dass das Wasserstoffgas nicht völlig trocken war, und dass ein Theil der neuen, Verbindung sich auf Kostet des Wassergases zu Oxyd oxydirt hatte, von dem 7 Procent ungelöst blieben, als das weissgraun Salz in Wasser aufgelöst wurde. Diese Auflen sung geschah mit starker Wärme-Entwickelung und dem Geruch nach entwickeltem Wasserstoff gas. In der Lust zersliesst das Salz und wird grün. Die Farbe der Lösung ist nicht angegebes worden, aber die Analyse des Aufgelösten en spricht sehr nahe einer Verbindung von Crely welche der Verfasser zum Gegenstande einer weisteren Untersuchung zu machen beabsichtigt.

Chromsalze. Chromalaun. Hertwig') hat verschiedene Versuche üben den Wassergehalt des Chromalauns angestellt. Bekanntlich hat der krystallisirte octaëdrische Chromalaun die Anzahl von Wasseratomen des Thonerdealauns, wogegen bei seiner grünen isomerischen Modification, die nicht krystallisirt, eine Bestimmung des chemisch damit verbundenen Wassers nicht hat gemacht werden können. Wind diese grüne Modification bis zur Syrupdicke abgedunstet, dann mit concentrirter Schweselsäure vermischt und weiter abgedunstet, bis sich bei + 200° Dämpse von Schweselsäure zu entwickeln ansangen, so setzt sich der grüne Chromalaun

⁾ Poggend. Ann. LV1, 95.

in Gestalt eines grünen Pulvers daraus ab, welches sich nach dem Erkalten vollkommen mit Wasser auswaschen lässt, und welches in kaltem und in siedendem Wasser ganz unlöslich ist.

Erhitzt man den violetten Chromalaun in eipem Platintiegel ohne Schwefelsäure bis zu + 2000, und erhält man ihn in dieser Temperatur, bis er nichts mehr an Gewicht verliert, so gehen davon 39,3 Proc. Wasser weg, und KS+ErS3+2H bleibt zurück. Dieser Körper ist unlöslich in kaltem Wasser, fängt aber nach einige Zeit lang fortgesetztem Kochen an sich aufzulösen. Erhitzt man liesen Alaun noch weiter bis zu einer Temperatur von + 300° bis + 400°, so wird er wasserfrei. Hertwig zieht hieraus den Schluss, dass das Chromoxyd in diesen ungleich löslichen Verbindungen in vier verschiedenen isomerischen Modificationen vorkomme. Er scheint vergessen zu baben, dass das schwefelsaure Natron, welches sich absetzt, wenn eine bei + 330 gesättigte Lösung dieses Salzes bis zu + 50 oder + 60° erhast wird, das Natron in keiner anderen Modification enthält, wie das, welches aufgelöst ebleibt; das Salze mit einem ungleichen Wassergehalt ungleich leicht löslich in Wasser sein können; dess ein wasserfreies Salz vollkommen unlöslich in Wasser sein kann, während das wasserhaltige darin löslich ist, und dass endlich, je nach ungleich kräftigem Vereinigungsstreben zu Wasser, cine ungleich lange Zeit darauf hingehen kann, che die Umsetzung in der relativen Lage der Atome, welche die Einpassung der Wasseratome erfordert, vor sich geht, und dass also das, was bei einer

Verbindung sogleich geschieht, bei anderen Stunden, Wochen oder Monate verlangt.

Oxalsaures Chromoxyd-Kali.

Malaguti*) hat angezeigt, dass er durch Behandlung des Kalibichromats mit Oxalsäure ein Salz erhalten habe, welches aus KE²+ErEş+10H zusammengesetzt angesehen werden könne, welches aber, da Kalksalze nicht die Gegenwart der Oxalsäure darin anzeigen, nicht so zusammengesetzt sei (Malaguti hat übersehen, dass das Doppelsalz von oxalsaurem Kalk und Chromioxyd löslich ist**)), sondern eine eigenthümpliche Säure wäre, die aus ErC¹OO¹8+H bestehen Diese Ansicht ist eben so annehmbar, als wend man den Cremor tartari für eine eigne Säure habten wollte, die aus KC8H8O¹¹+H bestände.

Im Uebrigen ist ein ähnliches Salz schon bekannt, worin aber das Kalisalz nicht Bioxalat ist, sondern welches aus KC+CrC³+6H besteht und aus einer blauen Lösung in dankel violetten Krystallen anschiesst.

Croft ***) hat noch ein anderes Salz beschrieben, welches sich zuweilen in Gestalt von rothen Körnern niederschlägt, wenn eine sehr concentrirte Lösung von Kalibichromat durch Oxalsäure zersetzt wird. Zuweilen, aber selten wird es in dreiseitigen Flittern angeschossen erhalten, die sowohl im Durchsehen als auch im zurückgeworfenen Lichte roth sind. Ihre Lösung ist grün bis in's Schwarzgrüne, wenn sie concentrirt ist. Dieses

^{*)} L'Institut. Nr. 450, p. 279.

^{***)} Vergl. Jahresb. 1831, S. 156.

[&]quot;) Phil. Mag. XXI, 197.

Salz unterscheidet sich von dem vorhergehenden nur durch einen doppelt so grossen Wassergehalt; es enthält nämlich 12 Atome oder 28,39 Proc-Die Proportionen zu seiner Bildung sind 1 Atomgewicht Kalibichromat und 7 Atomgewichte Oxalşiure.

Dieses Salz vereinigt sich mit oxalsaurem Kali 3KC+CrCl3+6H, wenn man seine Auflöiting mit 2 Atomgewichten neutralen oxalsauren Rair's vermischt, dann kocht und zur Krystallisation verdunstet. Die Krystalle davon sind schwarz und wurden zuerst von Gregory hervorgebracht. Bire Zusammensetzung ist von Graham und von Mitscherlich bestimmt worden. Croft gibt zur directen Bereitung dieses Salzes aus dem Bichromat an, dass man 19 Theile Bichromat, 23 Th. neutrales oxalsaures Kali und 55 Th. krystallisirte Oxalsäure zusammen auflöse und koche. Es wellte nicht glücken, ein Salz hervorzubringen, welches nur 2 Atome KC enthält.

Ich habe einige Salze von den Schweselver-Schweselsalze. Hyposulfobindungen des Phosphors mit Schwefelbasen untersucht. Mit Schweselalkalien haben diese so geringe Dauerhaftigkeit, wenn Wasser vorhanden ist, dass ich über sie keine Erfahrungen machen Dagegen können solche Verbindungen suf trocknem Wege mit Schwefelmetallen bervorgebracht werden.

phosphite.

Von der Verbindung des Phosphorsulfurets mit Schweselbasen habe ich nur ein Beispiel anzuführen. Sie ist die S. 51 angeführte rothe Verbindung, welche erhalten wird, wenn man Schweselzink mit unterphosphorigem Sulfid erhitzt und

die Temperatur so genau regulirt, dass das unter phosphorige Sulfid völlig in dem Wasserstoffganstrome abdunsten kann, ohne dass etwas von der rothen Verbindung von dem Schweselzink wieder ausgetrieben wird. Sie besteht dann aus ŹnP² + ŹnF.

Hyposulfophosphite. Werden fein zertheilte Schweselmetalle im Wasserstoffgas mit flüssigen unterphosphorigen Sulfid erhitzt, so vereinigen sie sich damit unter mehr oder weniger starker Wärmeentwickelung zu ŘP, und in einer nock mehr erhöhten Temperatur verlieren sie das unterphosphorige Sulfid entweder gänzlich, oder sign lassen Ř²P zurück, welches dann das Glühen verträgt. Die elektropositivsten Schweselmetalle halten es in höherer Temperatur mit der gering-i sten Krast zurück, während dagegen z.B. Kupser und Silber dasselbe mit grösserer Vereinigungskraft zurückhalten. Da diese Salze gegenwärtig hauptsächlich nur dadurch Interesse haben, dass ihre Existenz dargelegt worden ist, so will, ich sie nur in der Kürze berühren.

Mn P ist gelbgrün, verliert das unterphosphorige Sulfid weit unter der Glühhitze und wird durch Säuren zersetzt, welche das Schweselmangen auflösen mit Zurücklassung von P in der rothen Modification.

FÉ ist ein schwarzes Pulver, welches mit Salzsäure gekocht werden kann, ohne dass es angegriffen wird.

CuP ist ein dunkelbraunes Pulver, welches sich einem kleinen Theil nach in sehr concentrir-

ter Salzsäure auflöst. Die Lösung ist gelblich und lässt beim Verdünnen mit Wasser die braune Verbindung fallen.

Éuf ist leberbraun und wird erhalten, wenn ten die vorhergehende Verbindung beim Abschluss der Luft gelinde glüht.

Hgf ist ein orangerother, pulverförmiger Körper, Hgf kann in hellrothen, glänzenden Krystal-In sublimirt werden, deren Pulver orangeroth ist.

ÁgP ist schwarz und wird durch Reiben zu Ralver dunkelbraun ins Violette spielend.

Die Sulphophosphite werden erhalten, wenn man 1 Atomgewicht KP mit 2 Atomgewichten behwefel vermischt und das Gemenge in einem krom von Wasserstoffgas erhitzt. Ihre Formel ist K²P, daher wird in diesem Falle die Hälfte von dem Phosphorsulfid sublimirt. Beim starken Brhitzen lassen sie K²P zurück.

Feß ist etwas körnig, dunkel ins Gelbe ziehend, schwach metallglänzend und unlöslich in balzsäure.

CuP ist braungelb und pulverförmig.

Hg²# ist weiss, pulverförmig, wenig ins Gelbe ziehend, und wird beim Erhitzen in Hg²# und Hg²# zersetzt.

Ág²F sieht in Masse grau aus, gibt aber ein blassgelbes Pulver.

Die Sulphophosphate werden erhalten, wenn man RP mit 4 Atomgewichten Schwesel vermischt und das Gemenge in Wasserstoffgas erhitzt, wobei sich die Hälste von dem Phosphor-

sulfid in Krystallen sublimirt. Ihre Formel ist Ŕ2#

Ću² P ist ein hellgelbes Pulver, welches durch zu starke Hitze leicht basisch wird, ohne das es sich dunkler färbt.

Hg2P sublimirt in weissen glänzenden, Durchsehen etwas gelblichen Krystallen.

Ágº P wird halbgeschmolzen und ist nach dem Erkalten gelb mit erdigem Bruch. Es gibt ein schönes, tief gelbes Pulver. Bei der trockner Destillation lässt es Ág² P in Gestalt eines schwarzen Pulvers zurück.

Jod.

Chemische 'Steinberg') hat gezeigt, dass man in eine Analyse.
Prüfung auf jodhaltigen Flüssigkeit, die so wenig Jod enthält. dass dasselbe auf keine andere Weise darin entideckt werden kann, mit einem Platindraht, der mit ein wenig Stärkekleister umgeben ist, ein deutliche Reaction auf Jod bekommt, wenn ein elektrischer Strom durch die Flüssigkeit geleitet wird, in welcher der Platindraht der positive Gleichwie der elektrische Strom aus Leiter ist. diese Weise das schärfste Reagens für die geringsten Quantitäten von einem Jodür ist, so ist auch Jodkalium, wie wir wissen, das empfindlichste Reagens für den schwächsten elektrischen Strom.

Bestimmung der Kohlensăurc.

Graf Schaffgotsch **) bat eine Methode angegeben, um den Kohlensäuregehalt in festen Carbonaten zu bestimmen.

Man schmilzt Borax in einem gewogenen Pla-

^{&#}x27;) Journ. f. pr. Chem. XXV, 387.

^{**)} Pogg. Ann. LVII, 263.

Mintiegel zu Glas und erhält dieses so lange in Fluss, als es noch an Gewicht verliert, worauf das gemeinschaftliche Gewicht des Tiegels und des Clases bestimmt wird. Dann wiegt man, höch-Mens & vom Gewicht des Boraxglases, das vorher wohl getrocknete Carbonat hinein, welches aur in Pulverform auf das Boraxglas gelegt zu werden braucht, und erhitzt bis zum Schmelzen, wodurch das Boraxglas allmälig und ohne Brauben die Kohlensäure austreibt und die Base aufst, worauf das Schmelzen fortgesetzt wird, bis dein Gewichtsverlust mehr stattfindet. Enthält die Probe gleichzeitig Wasser, so kann dessen Quantität durch einen besonderen Versuch betimmt und nachher von dem Gewichtsverlust beim Glühen abgezogen werden. Diese Methode Micht bequem und hinreichend genau aus, was it auch durch die Analyse einiger bereits befanter Carbonate bestätigte. Ich bemerke dahei, dass er aus isländischem Spath 44,12 bis 14.16 Proc. Kohlensäure enthalten hat, oder mehr, els Erdmann und Marchand bei ihrer Ana-Gree des künstlichen kohlensauren Kalks erhalten haben, und nicht völlig so viel, wie ich aus Jen künstlichen erhielt, was zwischen 44,24 and 44,37 variirte.

Hochstetter") hat in der Absicht, die von Scheidung der mir angegebene Scheidungsmethode von Kalkerde und Talkerde in ihren Chlorüren mit Quecksilberoxyd (Lehrb. der Chemie, 2te Aufl. X, 70) zu prüsen, den Versuch gemacht, eine verdünnte Lösung von Chlorcalcium mit Quecksilberoxyd zu

⁾ Journ. f. pract. Chem. XXVII, 373.

hochen, und hat gefunden, dass sieh dabei Queek silberchlorid in merklicher Menge bildet und Kath hydrat abgeschieden wird, welches dabei Kohles säure aus der Lust anzieht, woraus er den Schluit zieht, dass dieser Umstand die Methode unze verlässig mache. - Ich habe dabei nichts ander zu erinnern, als dass dieser Versuch auf kein Weise die von mir angewandte Methode berührt Dieselbe besteht darin, dass man eine concert triste Lösung von Chlorcalcium, welche Chlor magnesium enthalten kann, mit Quecksilberoxy vermischt, zur Trockne verdunstet und den Rück stand glüht, bis alle Reste von Quecksilber dark aus ausgetrieben sind. Darauf löst sich ein et was basisches Chlorcalcium in der Flüssigkeit auf und die Talkerde bleibt zurück.

Neue Methode, Schwefel verfällen.

Himly") hat eine neue Methode angegeben, um Metalle mitum Schwefelmetalle auszufällen, ohne dazu die bunden auszu. Anwendung von Schweselwasserstoff zu bedürsent Sie besteht darin, dass man die Metalllösung mit dithionigsaurem Natron, NaS, vermischt, in den meisten Fällen wird dadurch noch nichts gefällt wird aber dann Salzsäure zugesetzt, so fällt so gleich Schwefelmetall nieder. Arseniksäure Z. E. wird auf diese Weise aus arseniksaurem Alkaff sogleich reducirt. Alle Metalle, die durch Schweifelwasserstoff gefällt werden, werden auch auf diese Weise gefällt. Es gibt jedoch Ausnahmen, z. B. Cadmium und Wismuth. Bis zu welchem Grade sich diese Fällungsmethode als ein sicheres Scheidungsmittel anwenden lässt, müssen fortgesetzte Forschungen, welche Himly vorzunel-

^{*)} Ann. d. Ch. u. Pharm. XLIII, 105.

men beabsichtigt, weiter darlegen. Die Vortheile dieser Methode bestehen darin, dass man den heschwerlichen Geruch und die Langsamkeit, welche mit der Fällung durch Schwefelwasserstoff zerbunden sind, vermeidet. Dagegen fällt das ithionigsaure Natron das Schwefelmetall auf einmil, aber mit einem veränderlichen Schwefelgeaslt, je nach dem ungleich grossen Ueberschuss m dithioniger Säure, welcher hinzugekommen ist, und welcher dabei gänzlich zersetzt wird in Schwedel und in schweflige Säure, welche in der Flüsdigkeit frei werden. Der Theil davon, welcher pur Fällung des Schwefelmetalls verbraucht wird, erwandelt sich dadurch in Schwefelsäure, dass 1 Atom Schwefel gegen 1 Atom Sauerstoff Vertauscht.

Die Methode von Fuchs, den Kupfergehalt Bestimmung der Lösung eines Kupferoxydsalzes durch Be-halts in einer timmung des Gewichts von Kupfer zu finden, Lösung von welches zur Reduction von jenem zu Oxydul-einem Kupfercalz aufgelöst wird (Jahresber. 1841, II, 185), t von Levol*) wesentlich verbessert worden. Er giesst die Lösung des Salzes in eine Flasche, setzt Ammoniak binzu, bis die Flüssigheit klar blau geworden ist, verdünnt mit siedendem Wasser, so dass die Flasche angefüllt wird, schiebt einen reinen gewogenen Kupferstreifen hinein und verschliesst lustdicht. Wenn das Liquidum farblos geworden ist, wird der Streisen wieder herausgezogen, gewaschen, getrocknet und gewogen. Diese Methode hat den Vortheil, dass sie mit Kupfersalzen von allen Säu-

^{&#}x27;) Ann. de Ch. et de Phys. V, 381.

ren angewandt werden kann, selbst mit Salpeter säurc.

Otto ') gibt folgende Methode zur Scheidung Scheidung des Mangans und von Mangan und Zink an, wenn diese sich in Zinks, welche sich in einer einer stark salmiakhaltigen Flüssigkeit anfgelöst stark salmiak-befinden. Man versetzt die Lösung mit kaustihaltigen Flüssigkeit aufge-schem Ammoniak, wodurch nichts niedergeschlag löst befinden. gen wird, leitet Schweselwasserstoffgas bis zur Ausfällung der Metalle hinein, und löst das Schwez felmangan in Essigsäure, von der Schwefelzink nicht aufgelöst wird.

Scheidung des Uranoxyd ist leicht von solchen Metalloxyden Uranoxyds vonzu scheiden, die sich nicht in kohlensaurem Am-Oxyden, die in kohlensaurem moniak auslösen, aber nicht von denen, die darig

löslich sind.

Ammoniak auf-auslöslich sind, wie z. B. von den Oxyden des Zinks, Kobalts und Nickels. Ebelmen **) hat dazu folgende Methode angegeben: Die Lösung wird mit kohlensaurem Kali gefällt und der gewaschene Niederschlag mit einer gesättigten Lösung von Kalibicarbonat behandelt, welches das Uranoxyd auflöst. Die Lösung wird abfiltrirt, zur Trockne verdunstet und das Salz geglüht. worauf man das kohlensaure Kali mit Wasser aus? zieht, wobei pransanres Kali, KÜ2, zurückbleibts dasselbe kann man glühen und wiegen, oder went man lieber will, mit Salzsäure sättigen, zur Trockne verdunsten und im Platintiegel, in webchen durch eine Oeffnung im Deckel Wasser stoffgas eingeleitet wird, durch gelindes Glühen zu Oxydul reduciren, welches dann gewaschen und gewogen wird. Enthält das Uranoxyd Phos-

^{*)} Ann. d. Ch. u. Pharm. XLII, 347.

[&]quot;) Das. XLIII, 315.

phorsäure oder Arseniksäure, so lösen sich dieselben in dem Bicarbonat mit auf, können aber
kicht dadurch geschieden werden, dass man eine
gewogene Quantität Eisen in Königswasser auflöst
und der Lösung zusetzt, ehe diese gefällt wird.
Wenn sich dann das Uranoxyd in dem Bicarbonat auflöst, so bleiben die Säuren mit dem Eisen
verbunden zurück und können ihrem Gewichte
nach bestimmt werden.

Ich mache bier auf die Versuche von Freser Cyankalium nius und Haidlen *) nochmals aufmerksam, wel-sur Scheidung che die Anwendung des Cyankaliums als quantitate bei Analysen. tives Scheidungsmittel bezwecken. Ich mache hier daraus keinen Auszug, weil ich glaube, dass wir in allen diesen Fällen bessere Mittel und Wege haben; inzwischen können Fälle vorkommen, wöhlie angegebene Methode vorzugsweise angewandt werden könnte. Sie ist jedoch noch nicht genau genug studirt.

Ueber die Methode, Braunstein in Rücksicht Analyse des Braunsteins.

auf seinem Werth für technische Anwendungen Braunsteins.

au analysiren, hat Ettling;**) eine von ihm angewandte Methode mitgetheilt, deren Anführung aber hier zu weitläufig werden würde, weshalb ich auf die Abhandlung verweisen muss.

Ueber die Arsenikprobe im Allgemeinen ist Arsenikprobe. eine besondere kleine Schrift von Duflos ***) und Hirsch herausgegeben worden, welche auf 50

^{&#}x27;) Ann. d. Ch. u. Pharm. XLIII, 139.

^{**)} Das. XLIII, 185.

Vorkemmen in organisirten Körpern, von Dr. A. Duflos and A. G. Hirsch. Breslau 1842.

Seiten eine klare und vollständige Darstellung der bis jetzt gebräuchlichen oder vorgeschlagenen Mer thoden gibt, um die Gegenwart von Arsenik in gerichtlichen Fällen zu entdecken. Sie kalten die Marshsche Probe nicht für die zuverlässigstet sondern sie räumen der Fällung mit Schwefelwasserstoff und Reduction des Arseniks aus dem Schwefelarsenik den ersten Platz ein. Die Methode nach welcher sie dieses erreichen, ist in der Kürze folgende:

Die verdächtige Masse, in welcher Stückchen von arseniger Säure nicht aufgefunden werden können, z. B. ein Magen mit seinem Inhalt, wird; nachdem er zerschnitten worden ist, in einer to bulirten Retorte mit der gleichen Gewichtsmenge Salzsäure (von der man sich vorher mit Schwe felwasserstoff überzeugt hat, dass sie arsenikfrei ist) vermischt, die Retorte mit einer Vorlage, welche ein wenig Wasser enthält, verbundens und der grösste Theil des Liquidums in cinem Bad von Chlorcalcium abdestillirt, bis die Masse in der Retorte breiförmig geworden ist. Nach dem Erkalten wird dieselbe mit ihrer doppelten: Gewichtsmenge starken Alkohols (alkoholisirten Weingeists) genau vermischt und damit einige Zeit bei Seite gestellt, worauf man das Aufgelöste auf ein Filtrum nimmt und mit Alkohol answäscht. Von dem Durchgegangenen wird der Alkohol abdestillirt und der Rückstand mit dem bei der ersten Destillation erhaltenen sauren Wasser, welches ein wenig Chlorarsenik enthalten kann, vereinigt. Die Flüssigkeit wird dann mit: Schweselwasserstoff versetzt und in einem offenen lose bedeckten Glase bei + 50° bis + 60° stehen

gelassen, bis aller Schwefelwasserstoff daraus abgulunstet ist. Dann wird sie filtrirt und das Schweselarsenik auf ein Filtrum genommen. Ist die Quantität so gering, dass sie nicht davon abgwommen werden kann, so löst man sie in kauttischem Ammoniak, verdunstet die Lösung in siner Porcellanschale zur Trockne und übergiesst den Rückstand mit Salpetersäure von 1,35 his 1,40 specif. Gewicht, die auch wieder davon verdunstet wird, worauf man die Masse mit der sechs bis achtfachen Gewichtsmenge wohl verkohlten Weinsteins (schwarzen Flusses) vermischt und das Gemenge mit ein wenig Wasser zu einem Teig anknetet, den man auf eine 13 bis 2 Linien breite Scheibe von Fensterglas ausstreicht und darauf wohl austrocknet. Dann schiebt man sie in ein & Linien weites Glasrohr, welches an einem Ende in eine seinere Röhre ausgezogen worden ist, leitet Wasserstoffgas hinein, welches zuerst durch ein Robr, welches lose eingeschobene und mit einer Lösung von Quecksilberchlorid beseuchtete Pennwolle enthält, und dann durch ein mit Chlormleium gefülltes Rohr geleitet worden ist, und enhitzt die Stelle, wo die mit der Masse bestridene kleine Glasscheibe liegt, bis zum Glüben, wodarch sich das Arsenik reducirt und auf die gewöhnliche Weise absetzt. Beträgt aber der Schweselniederschlag mehr, z. B 1 oder 2 Gran, 🖚 wird er in warmer verdünnter Kalilauge aufgelöst, der man eine dem Kali darin gleichkommende Gewichtsmenge Salpeters zusetzt, worauf man die Flüssigkeit eintrocknet und den Rückstand schmilzt. Dann wird er in Wasser aufgelöst, die Lösung mit Essigsäure gesättigt, gekocht

wasser gefällt und der abfiltrirte arseniksaure Kalk noch feucht mit seiner vierfachen Gewichtsmenge von einem gröblich pulverisitten Gemenge von Borax und Kohlenpulver welches vorher stark ausgeglüht worden ist, gemengt, in ein Sublimit tionsrohr gelegt und zur Reduction des Arseniks mit einer Löthrohrstumme erhitzt.

Sie haben die Resultate ihrer Untersuchung in folgenden Momenten aufgestellt:

- 1. Arsenik zeigt in seinem metallischen Zastande solche Kennzeichen, dass sie völlig hinreichend sind um darzulegen, dass es Arsenik ist.
- 2. Zu diesem Zweck bedarf es nur der geringsten, nicht einmal wägbaren Quantität davon.
- 3. Die Reduction des Arseniks zu Metall ist deshalb in gerichtlichen Fällen unumgänglich nothwendig als Beweis, dass die geprüfte Masse Arsenik enthält.
- 4. Andere Reactionsproben, wiewohl sie auch mit dem gewöhnlichen Verhalten der arsenigen Säure übereinstimmen mögen, machen niemals die Reduction entbehrlich.
- 5. Wenn die Arsenikprobe unmittelbar mit organischen Stoffen geschieht, so erfordert die Marshsche Probe eine Menge von Umwegen und eine besonders grosse Vorsicht; die angeführte Probe mit Schweselwasserstoff ist deswegen beser und sicherer.
- 6. Wird die Marshsche Probe augewandt, so ist die von Berzelius angegebene Methode, das Arsenik aus dem Gase aufzufangen, die beste (Mit Kupferoxyd, Jahresber. 1841, S. 193-198).
 - 7. Durck Kochen der Probe mit Salzsäure

vird alle arsenige Säure ausgezogen. Dadurch vird die langdauernde, vorbereitende Beihülfe vit Kali oder Salpetersäure überflüssig.

- 8. Schweselwasserstoff fällt alle in der Salziure aufgelöste arsenige Säure in Gestalt von chweselarsenik.
- 9. Die Reduction des Arseniks aus seiner Verbindung mit Schwefel nach der alten von erzelius angegebenen Methode verdient der larsh'schen Probe vorgezogen zu werden, und van kann dabei selbst ein völlig arsenikfreies Zink atbehren.
- 10. Die Behandlung mit Salpetersäure nach rfila's Methode ist sehr schwierig und unsicher.
- 41. Knochen enthalten kein normales Arenik.
- 12. Das in die Organisation eines lebenden lörpers aufgenommene Arsenik bleibt, wenn das Leben nicht verlischt, nicht zurück, sondern es vird allmählig daraus wieder weggeführt.

Im Uebrigen sind auch noch in dem verflosenen Jahre eine Menge von Beobachtungen über lie Marsh'sche Probe gemacht worden, die ich lier ganz übergehen zu müssen glaube, mit Auslahme derer, die mir eine besondere Ausmerkankeit zu verdienen scheinen.

Otto*) hat in Rücksicht auf die Anwendung von kaustischem Kali zur Ausziehung der arsenigen Säure aus organischen Stoffen eine sehr wichige Bemerkung gemacht, die bisher allen denen, welche dieses Reagens angewandt haben, entgangen war. Alle Stoffe, welche Albumin und Fi-

^{*)} Aun. d. Chem. u. Pharm. XLII, 349.

brin enthalten, geben bei der Auslösung mit kaus stischem Kali eine Auflösung von Proteinkali und Schwefelkalium, welches, wenn arsenige Säume darin eingemengt vorhanden ist, in Kaliumsulfar senit verwandelt wird. Wird dann die filtrirte Flüssigkeit mit Salzsäure übersättigt, so fällt and seniges Sulfid mit Proteïn nieder, und wenn dann die Quantität geringe ist, so kann auf diese Weise der ganze Gehalt verloren gehen; ist sie grösser, so verliert man immer soviel davon, ald mit diesem Schwesel As bilden kann. Otto vermischte 1 Gran arseniger Säure mit einem Ei und einigen gekochten Kartoffeln, und behandelte die Lösung mit kaustischem Kali nach der gewöhnlig chen Vorschrift. Die mit Salzsäure im Ueberschuss ausgefällte Flüssigkeit war arsenikfrei. Die Beobachtung, deren Richtigkeit vorausgesehen werden konnte, muss dié Behandlung mit Kalihydrat von der Arsenikprobe verbannen, went schwefelhaltige organische Stoffe eingemengt sind

Reinsch*) hat über die von ihm angegebene Methode, das Arsenik aus einer mit Salzsähres stark versetzten Lösung auf metallisches Kupfer niederzuschlagen (Jahresber. 1843, S. 174), neue Proben angestellt; er wendet sie nun auch in solchen Fällen an, wo das Arsenik durch Salzsäure aus organischen Stoffen ausgezogen worden ist, und gibt ihre Empfindlichkeit als so gross an, dass eine Flüssigkeit, die nur 1 Milliontel Arsenik enthält eine deutliche Reaction gibt. Er trocknet den mit Salzsäure und Wasser abgespülten Kupferstreifen und erhitzt ihn bis

^{*)} Buchn. Rep. z. R. XXVII, 313.

pekhes ein schwacher Luftstrom geht, wodurch wieh das Arsenik oxydirt und an den kälteren heilen des Rohrs in Gestalt eines weissen Anges ansammelt, der zu anderen Reactionen angewandt werden kann.

Fordos und Gelis") haben als beste Methode Entsernung organischer Stoffe für die Marshwhe Probe angegeben, dass man sie mit 10 bis Proc. vom Gewicht der Masse kaustischen Ka-Es behandelt, die Lösung in der Kälte mit verdinnter Salpetersäure sättigt, die dadurch gefällte Masse abfiltrirt und mit verdünnter Säure ausmischt, die Flüssigkeit zur Trockne verdunstet, den Rückstand in kleinen Portionen nach einander in einen erhitzten Tiegel wirst, und ihn nach beendigter vorsichtiger Verbrennung zu der Marshschen Probe anwendet. Abgesehen von den vorhin angeführten Nachtheilen des Gebrauchs von Kali, welche ihnen nicht bekannt waren, so ist anch kein Wort über den Einfluss des Stickoxydmes angeführt worden, welches bei der Anwendang dieser Masse zugleich mit dem Wasserstoffgase erhalten werden muss.

Die im Jahresberichte 1842, S. 150, nach Bi- Unterscheithoff angegebene Methode, vermittelst einer altimon und Artalischen Auflösung von chlorigsaurem Natron senik bei der
(Liqueur de Labarraque) Arsenik und Antimon zu
unterscheiden, wodurch nämlich das erstere vollständig aufgelöst wird mit Zurücklassung des letzteren, ist von Esenwein*) bestätigt worden,

') Journ. de Ch. Mcd. 2 Ser. V, 301.

[&]quot;) Buchn. Repert. Z. R. XXVIII, 174.

welcher alle anderen Angaben für diesen Zweisen weniger zuverlässig gefünden hat. Dasselbe in auch von Chevallier") erklärt worden.

Meissner**) hat zu demselben Endzwei zwei Proben angegeben, die von Werth zu se Hat man das Metall aus dein Gas n ducirt, so legt man eine Strecke weit davon ein w nig Jod, und erhitzt dieses, so dass das Gas dave das Metall trifft, von dem es absorbirt wird. A senik wird dadurch gelb, glänzend und krysti linisch, Antimon rothgelb und matt. nem Gemeng von beiden löst Wasser die Arsenikverbindung und lässt Jodantimon zurück. Vo der Reduction kann man beide Gase dadurch und terscheiden, dass man sie durch ein Rohr leitet an dem mehrere Kugeln ausgeblasen worden sin (ein sogenanntes Liebig'sches Rohr), die ein Lösung von kaustischem Kali öder Ammoniak i Alkohol enthalten. Das Antimonwasserstoffge wird absorbirt und die Lösung dunkel, aber de Arsenikwasserstoffgas geht ganz unangerührt durch Die Reaction mit Ammoniak findet langsamer statt, wie die mit Kali, aber aus beiden schlägt sie allmählig das Antimon nieder, während die Lie sung farblos wird.

Wackenroder ***) oxydirt das reducirte Montal in dem Rohr durch einen Strom von atmerstall in dem Rohr durch ei

^{*)} Journ. de Ch. Med. 2 Ser. VIII. 91.

[&]quot;) Journ. f. pr. Chem. XXV, 243.

[&]quot;") Pharmac. Centr. Blatt. 1842, S. 447.

Man kann lie arsenige Säure dagegen gibt liegelmässige prismatische Krystalle. Man kann lie arsenige Säure aus dem Rohr treiben, aber lie antimonige Säure oxydirt sich bei dem Verliche und bildet eine weisse, feuerbeständige Verlichtigt und nach der Verflüchtigung des Arseniks lieh Glühen in einem Strom von Wasserstoffgas lieht werden kann, wodurch dann die Innentite des Rohrs schwarz wird an der Stelle, wo beher der weisse Körper war.

Fresenius") scheidet die mit einander in eiim Rohr reducirten Metalle auf folgende Weise: ürch das Rohr wird trocknes Schwefelwasserbilgas geleitet und der Metallspiegel gelinde erkzt. Beide Metalle vereinigen sich dabei mit chwesel. Das Schweselarsenik sublimirt sich **in Stück daven mit** gelber Farbe, und das Schwe-Mantimou bleibt zurück und wird schwarz. Nach tendigung dieser Reaction leitet man trocknes Mizsäuregas durch das Rohr und erhitzt dieses dinde. Dadurch verwandelt sich das Schweselblimon unter Bildung von Wasserstoffsulfid in Calorantimon, welches mit dem Gasstrom wegge-Mart wird, und in Wasser zur weiteren Prüsung ligefangen werden kann. Das Schwefelarsenik bibt unverändert, und kann, wenn das Antimon beg ist, in kaustischem Ammoniak aufgelöst und Weiter geprüft werden.

Danger **) und Flandin suchen Antimon bei einer vermutheten Antimon-Vergiftung auf fol-

^{*)} Ann. d. Ch. und Pharm. XLIII. 361.

[&]quot;) Journ. f. pr. Chem. XXVI, 446.

gende Weise auf: die organische Masse wird mit Schweselsäure gekocht und in dem Augenblick wo sie slüssig wird, erkalten gelassen, worant man salpetersaures Natron zusetzt, die Verkolm lung sortsetzt und die trockne Kohlenmasse am Ende mit einer verdünnten Lösung von Weinsäure in Wasser auszieht, aus der dann das Antimoniaus gewöhnliche Weise ausgefällt werden kann.

Organische Analyse.

Reiset ') hat darzulegen gesucht, dass bel der Verbrennung organischer, stickstoffhaltige Körper mit einem Gemenge von Natronhydrat und Kalk zur Bestimmung ihres Stickstoffgehalts einige Fehler begangen werden können. Der erstell davon bestehe darin, dass sich der Stickstoff, well cher in der Luft des Verbrennungsrohrs enthalten ist, mit Wasserstoff zu Ammoniak vereinige so dass bei Analysen von stickstofffreien Stoffe auf diese Weise immer ein kleiner Stickstoffge halt erhalten werde, weshalb die in dem Verbrennungsrohr eingeschlossene Luft gegen eine nicht stickstoffhaltige Gasart ausgewechselt worden sein müsse. Der andere Fehler entstehe dadurch, dass bei dem Auffangen des Ammoniaks in Salzsäure zugleich Kohlenwasserstoffverbindungen aufgenommen würden, welche nachher das Platinchlorid reduciren und ein wenig unlösliches Platinchlorit bilden, welches, wenn das Salz reducirt wird, Platin zurücklässt, dem kein Ammoniakgehalt entspricht, und welches also den Stickstoffgehalt zu gross macht.

Diese Einwürfe haben neue Untersuchungen

^{*)} Journ. für pract. Chem. XXVII, 34.

veraniasst von Will') und von Fownes'): Dide haben dargelegt, dass Reiset's Bemering unrichtig ist, und dass bei der Anwendung völlig stickstofffreien Materialien keine Spur wa Ammoniak gebildet wird. Will leitete 3000 is 4000 Cubik Contimeter theils Luft, theils reies Stickgas über ein Gemenge von Zucker und Natronkalk während der Zersetzung in einem lanen Rohr, ohne dass sich dabei Ammoniak biletc. Auf nassem Wege ausgeschiedene Krystalle ma metallischem Zinn gaben mit Natronhydrat ine kaum merkbare Quantität von dem Platinippelsalze. Sind sie dagegen vorher mit Finera gehandhabt worden, so bilden sich deutliche puren von Platinsalmiak. Will leitet das Realtat von Reiset's Versuchen von einem mögchen geringen Gehalt von Salpeter in seinem Satron her. In Betreff der Zersetzung des Pla-Machlorids durch Kohlenwasserstoff, wenn dieser der Flüssigkeit aufgelöst ist, so hat sie Will chenfalls durch befriedigende Versuche als ungegründet nachgewiesen. Auch Gerhardt ***) hat bei seinen Versuchen die Bemerkung Reiset's nicht bestätigt gefunden.

Gaultier de Claubry +) hat vorgeschlagen, he den Fällen, wo zur Analyse einer organischen Verbindung kein anderes Salz angewandt werten kann, als ein Kali- oder ein Barytsalz, die lie Kohlensäure in einer nicht sicher zu berech-

^{*)} Annal. d. Ch. und Pharm. XLV, 95.

^{**)} Das. S, 104.

[&]quot;) Journ. f. pr. Chem. XXVIII, 68.

^{†)} Comptes rend. 1 Sem. 1842, p. 645.

nenden Menge zurückhalten, das Salz sehr genau mit wasserfreiem, jedoch vorher nicht genach schmolzenen phosphorsaurem Kupferoxyd zu mengen, dessen Phosphorsäure sich während der Andlyse mit der alkalischen Base vereinigt und die Kohlensäure austreibt.

Apparate. Trockenapparat.

Soubeiran*) hat einen Apparat beschrieben um mittelst eines Saugapparats bei + 100° in einem Strom von getrockneter und erwärmter Latzu trocknen. Wegen Mangels einer Zeichnun muss ich auf die Abhandlung verweisen.

Saugapparat.

Bolley") hat eine Modification des Brunn ner'schen Saugapparats beschrieben, bei den man vermittelst einer besonderen Construction de Hahns beim Wechseln des Reservoirs nicht das Saugrohr zu wechseln braucht. In Betre der Einzelheiten muss ich auf seine Beschreiben hinweisen.

Baron Wrede hat für das Laboratorium und serer Academie der Wissenschaften einen ähnlichen Saugapparat construiren lassen, durch welchen dieselben Vortheile auf eine viel einfachere Weise erreicht werden. Seine Beschreibung würde ohne Zeichnung nicht verstanden werden können.

Apparat zu organischen Analysen. Erdmanu und Marchand ***) haben die Methode beschrieben, nach welcher sie Verbressenungsanalysen nach dem Verfahren von Hess durch Verbrennung in Sauerstoffgas vornehmen, und haben eine Zeichnung des Apparats mitgetheilt. Das Zuleiten des Gases geschicht mittelst eines Hahns,

^{*)} Journ. de Ch. et de Pharm. I, 502.

^{**)} Ann. d. Ch. und Pharm. XLI, 322.

[&]quot;) Journ. f. pract. Chem. XXVII, 129.

dessen Oeffnung vermittelst einer festen Schraube nne Ende gegen ein an dem Hahn besestigtes ammrad regulirt, während die Grösse der Beweung des Hahns durch einen Zeiger an einem maduirten Kreisbogen ausgewiesen wird.

v. Ehrenberg') hat eine Untersuchung mit- Glasstöpsel. etheilt über die richtige Form von Glasstöpseln, belche wohl schliessen und sich nicht so leicht estigen sollen, wie die fast cylindrischen in nzösischen Flaschen, welche wohl schliessen, ber sich häufig festsetzen. v. Ehrenberg ist dem Resultat gekommen, dass der Stöpsel ein tampfer Kegel sein muss, dessen spitzer Winkel 86. Mit 90 bis 100 kann der Stöpsel wohl noch

festigt werden, aber darüber kann dieses nicht, chr geschehen, indem er dann nur wie ein ckel ausliegt. An kleinen Flaschen mit engen älsen kann die Spitze des Kegels 70, aber keiswegs darunter sein.

Wenn Gase oder sehr flüchtige Stoffe einge-Lossen werden sollen, so bestreicht Gay-Luse den oberen Drittheil des Stöpsels mit Talg.

Chevreul **) hat durch Versuche gezeigt, Rautschuck, ass Kautschuck, wiewohl es bei einer gewissen welches für Picke als undurchdringlich für Gase angesehen gerden kann, dieses doch nicht absolut ist, und esonders geht die Dissusion von zwei verschiemen Gasen, die sich getrennt auf jeder Seite eselben befinden, leicht hindurch. Dieser Uebelstand wird auf das Genaueste vermieden, wenn man das Kautschuckrohr auswendig mit Leinöl be-

Gase nicht durchdringlich ist.

^{*)} Journ. f. pract. Chem. XXVI. 328,

[&]quot;) Das. XXVI, 35.

streicht, und vor allen, wenn man es ein Paar Stunden lang in fast siedendem Leinöl liegen lässt").

Peyron") hat einige Versuche angestellt, die dasselbe Verhalten ausweisen, und ist in Rücksicht auf die Art dies mit Leinöl zu verhindern, zu demselben Resultat gekommen.

^{*)} Ich habe das französische Original von diesem aus der deutschen Journal entnommenen Artikel nicht wieder find können. Ich vermuthe hier einen Irrthum in Chevret Ausdruck, denn Kautschuck löst sich in Leinöl in viel ringerer Wärme. Ich muss erwähnen, dass die Kautschu röhren, deren ich mich bediene, nach der Vorschrist meinem Lehrbuche aus westindischen Flaschen gemacht den durch Schneiden, nicht aus den ausgewalzten dur ren Kautschuckplatten, welche später in Gebrauch geke men sind, und welche in Betreff der Undurchdringlicht den ersteren bedeutend nachstehen. Bei ihrer Anwends z. B. bei Versuchen mit der Luftpumpe habe ich oft ge hen, dass das Barometer darin 24 Stunden lang unbewi auf derselben Stelle stehen blieb. Vermeidet man alse Anwendung von Röhren aus dünnem Kautschuck, so ka man bei Versuchen, die nicht über 12 Stunden dance sieher sein, dass die Porösität keinen bemerkbaren Einst ausübt.

[&]quot;) Poggend. Ann. LVI, 587.

Mineralogie.

Die Schwierigkeit für Anstänger, bei der Bestim-Examinationsmung von Mineralien über Art und Namen ins system der Mi-Klare zu kommen, welche dadurch entsteht, dass es an einem System sehlt, welches die Abbulle dieses Bedürshisses zum Hauptzweck hat, ist lange bekannt gewesen. Linnes Sexualsystem für Pflahzen und zum grossen Theil sein zoologisches System hatten die hauptsächliche Bestimmung, das Examiniren eines unbekannten Gegenstandes möglich: zu machen. i Diesem Mangel: für die, welche Mineralogie studiren, hat Nordensköld durch einen Uthast till et Examinationssystem for mineralierna!) abauhellen gesucht. Dieses System grundet sich auf Folgendes, was ich nach dem Verfasser aufähre: , Die Umstädde, welche nothwendig ausgemittelt sein müssen "iche ein Mineral seinen Tusseren Venhältnissen nach bestimmt werden kann, sind Krystullisation, Härle und specifisches Gewicht. Wenn man diesei drei Umbtände folgerichtig anwendet und die Mineralien eintheilt im Abtheis lungen nach den ungleichen Krystallejstemen, zu welchen ihre Krystallform gehört, in Unternb-

^{&#}x27;) Acta Societatis Scientiarum Fennicae I, 627.

theilungen von einer jeden derselben nach ihrer ungleichen Härte und wiederum diese Untertättheilungen in Gruppen nach dem ungleichen sie einschen Gewicht, so erhält man in ein und die selben Gruppe so wenig Species, dass es lett wird, die Individuen in jeder Gruppe durch ihr übrigen äusseren Kennzeichen und ihr Verbatt vor dem Löthrohre weiter zu unterscheiden.

Das System hat 6 Abtheilungen nach den a genommenen G Krystellformen: 4. Die regulië 2. die zhomboëdrische; 3. die pyramidale; 4. d prismatische; 51 die hemiprismatische; und 6. detertoprismatische.

Zur Bestimmung der Abtheilung, zu welche ein Mineral gehärt, ist es weniger ersorderlich des System selbst zu entwickeln, als zu entschilden, welchem System der Krystall angehört, wie den meisten Fällen leicht ist, mit Ausnahm der 3 letzten (früher käufig unter dem gemeischen Neihen des prismatischen System vereinigten), we einwal ein gehaueres Studien des Krystalls ersorderlich wird.

welche sich antidie Härte gründet, ist 10. Die Princip für die Kinkheilung ist die Mehssche Skale Diamant auf 10. Konind 29, Topus 28, Quil 7, Feldspath 26, Apatiten 5, Finesspath Kalkspath 3, Gyps 2 und weisser Kalk in Kalkspath 3, Gyps 2 und weisser Kalk in Die Grenzen für die Härte in einer jeden Unter abtheilung wird so bestimme, dass Mineralien; in nen Härte mit 3,5 bis 3,6 ausgedrückt werden hand einer Unterabtheilung angehören, und die, dereit Härte mit 3,5 bis 2,6 ausgedrückt wird, einer auf deren.

Die Gruppen werden nach dem specis. Gewicht bildet, aber ihre Anzahl kann nicht a priori hetent werden. Da das specis. Gewicht eines herals von derselben Species nach ungleichen moorten nicht immer genau gleich ist, so müste die Gruppen so gewählt werden, dass der Untschied zwischen dem höchsten und niedrigsten beist. Gewicht innerhalb der Gruppe nicht zu ein wird, ehe eine Gruppe von dem nächsten beren oder niedrigeren specis. Gewicht solgt. Igrösser der Untersehied zwischen dem höchsten die Gruppe angesehen werden.

Wenn die Mineralien nach diesen Grundsätzen gestellt sind, so ist es selten der Fall, dass ein heral, welches einer Gruppe angehört, in eine dere zu passen sebeint. Um dann zuletzt die dividuen in einerlei Gruppe unterscheiden zu hnen, werden einige der am meisten in die Aufallenden äusseren Kennzeichen, oder, wenn de nicht hinreichend deutlich sind, einige einehe und leicht bestimmbare Verhältnisse vor dem Shrobre zu Hülfe gerufen. Ist der Name geruden, so wird das Mineral wegen seiner noch ingen Beschreibung in dem chemischen Mineral wegen aufgesneht, zu dem dus Examinationstem nur ein Supplement ist."

In Rücksicht auf die Einzelheiten der Eintheilog nach diesen Principien muss ich auf die Abmodlung verweisen, welche nur den ersten Ummodlung verweisen, welche nur den ersten und ersten und ersten und ersten und ersten und ersten und ersten

Schwierigkeit, dass das Mineral Krystallsorm's ben muss. Aber der Student, welcher die hülfe des Examinationssystems nöthig hat, sim in der Natur vielleicht nicht einmal von 10 Mil ralien eins krystallisiet, und wünscht und mit dach auch wissen, was das nicht krystallisiete Diese Schwierigkeit ist dem Versasser nicht eit gangen, aber es ist nicht leicht, anwendbare Principien für ein Examinationssystem aufzusinder welches nicht die Krystallsorm einschliesst. Winnssen jedoch hossen, dass ein solches zu findsteht.

Krystallographic.

In der Krystallographie ist unter dem Name System der Krystalle eine sehr wichtige Arkt von Frankenheim") mitgetheilt worden. It zwischen kann ich hier nur darauf aufmerkst machen, weil eine Darstellung ihres Inhalt wenn sie recht fasslich werden soll, die Grenzel überschreiten würde, welche meinem Bericht gestattet ist. Die Arbeit schliesst mit Bemerkulgen über Isomorphie und Dimorphie, und biete dafür verschiedene unerwartete Lichtpunkte zu einer zukünstigen vollkommneren Ersorschung das

Neue Mineralien Arquerit. Domeyko.") hat ein neues Mineral beschrie ben, welches den vorzüglichsten Reichthum in der Silbergrube Arqueros in Chili ausmacht. Es in ein natürliches Amalgam von silberweisser Farbe, welches in kleinen Octaëdern, Dendriten und in körniger Masse vorkommt, sich unter dem Ham mer wie reines Silber ausschmieden und mit den

**) Compt. Rend. 1842 1 Sem. p. 566.

[&]quot;) J. Nova Acta Acad. Nat. Cur. XIX, P. II, 469.

me Zusammensetzung ist von dem von Moscheline Zusammensetzung ist von dem von Moschelindsberg bereits bekannten sehr verschieden, wiein seinen äusseren Characteren kein anderer
ierschied stattfindet, als dass sich das aus Chili
in dem Hammer ausplatten lässt. Es besteht aus
5. Silber und 13,5 Quecksilber — Ag⁶ Hg.

erthier hat dasselbe Arquerit genannt.

Bei der Versammlung der skandinavischen Eurforscher in Stockholm im July 1842 bielt Erchhammer einen Vortrag über folgende von untersuchte, neue, isländisehe Mineralien:

Baulit kommt als vulkanische Gebirgsart in dem mla-Gebirge auf Island vor. Er ist auch in älten Zeiten von dem Vulkan Viti, welcher dem pbla-System angehört, ausgeworfen und da als weisses körniges Mineral gefunden worden, mengt mit Quarzkrystallen und einem in langen deln angeschossenen, schwarzen, in Salzsäure lichen Mineral. Specif. Gewicht = 2,623. Es urde zusammengesetzt gefunden aus:

Kieselsäure 76,65 Sauerstoffgehalt = 41,38 24
7 Thonerde 11,57 5,10 3
Kalkerde 0,05 0,01
Talkerde 0,20 0,08
Kali 3,26 0,55
Natron 3,73 0,96
Eisenoxydul 0,63 0,16

99,09.

S⁶ + 3 AS⁶. Er ist also eine Art Kaliand Natron-Feldspath, in dem die Basen mit doppelt so viel Kieselsäure, wie in dem gewöhnlichen, gesättigt sind. Das Mineral scheint übrigens au Baulit.

mehreren Orten in der isländischen Vulkanformation vorzukommen.

Die Stuffe von diesem Mineral, welche mir gütigst mitgetheilt worden ist, besteht aus einer Menge grösserer und kleinerer, weisser Kugeln, die aussen etwas röthlich und im Innern weiss sind, mit concentrischem, strahligem Bruch, eingewachsen und zusammengehalten von einer Quarzmasse.

Krahlit. In dem bekannten Obsidian von Hrafntinnabruggr kommen Kugeln vor, die einen concentrischen strahligen Bruch haben, ähnlich den vorhergehenden, aber eine rothe Farbe besitzen. Diese sind Krahlit genannt worden. Specif. Gewicht = 2,389. Er ist zusammengesetzt aus:

 $= NS^6 + \frac{A}{F} S^{4}$

Die Porphyrmasse von Gustafsström ist $rS^9 + 4AS^6$, r in Procenten = 3,6 Kali, 2,1 Natron und 0,8 Kalkerde.

Der hellrothe Hällassinta von Persberg = $rS^8 + 3AS^2$, r = 0.1 K, 5,9 N und 1,1 C.

Eine dunklere Art von demselben Ort $= 2rS^6 + 5AS^2$, r = 0.5 K, 6.5 N and 0.5 C.

^{*)} Bei dieser Gelegenheit führte L. Svanberg an, dass mehrere von den dichten Feldspatharten, welche in Schweden Hällaslinta genaunt werden, seinen Analysen zufolge hauptsächlich von diesen beiden Verbindungen ausgemacht werden.

rd kommt in den Höh hagen der Ralkoligeklas. va, ausser Pyrexum and Ti-Mineral vory welches den Kalkoliyoklas eshalten crartigen Tufeln; deumt? werden kann,

-matischen System anpecif. Gewicht 😄 2,729.

🗠 2 Sauerstoffgehalt 🗯 31,831,3 23,32 10;89 m 3 2,40 8,82.kerde Kali Spur .

 $= \frac{C}{\Lambda^2} S^3 + 3AS^2$. Wiewold die Analyse nielit recht vollständig damit übereinstimmt, so nähert sie sich doch hinreichend dieser Formel um auszuweisen, dass das Mineral diese Zusammensetzung haben muss.

Der gemeinschaftliche Einfluss von schwesliger Hversuit.

Hällaslinta von Saxaknut im Kirchspiel Hellesors = r56 #3486, r=2,3 K, 3,6 N und 2,5 C. L'Dannemora Hallaflinta (Bandjaspis) ist, die dunklese $2rS^{5} + 3AS^{2}$, r = 6.0 R, 1.0 N and 8.0 O. Mundem enthält er 153 Proc. kohlensaurer Kalkerde. We hellere Art $= rS^5 + AS^2$, r = 3.0 K, 0.1 N. und 1,1 C. Er enthält 26 Proc. kohlensaurer Kalkerde. , Sala Hällassinta ist $rS^2 + 3AS^2$, r = 7.1 N, 7.9 C and Spur von Kali. Hallastinta von Stumpers Torp in der Nähe von Sala ist

 $rS^2 + 5AS^2$, r = 0.4K, 6.4N und 6.1°C.

Schwarzer Hällasinta von Hälleforss Stollen lässt seine bestandtheile zu keinem bestimmten Verhältnisse reduciven. · Säure : und : Luft : verändert diese : Mineraliem-; es schiesst schwefeldturer Kalk in grösseren Massen on. indem zugleich ein seines Mehl von einer wasserhelt tigen Kieselsäure abgeschieden wird. Ausserdest schienst auf der Oberfläche ein Salz in seinen, nadelförmigen Krystellen an, welches dort Hversak genannt und zur Anwendung als Beitzmittel für schwarze Farben eingesammelt wird. Dieses Sals wurde zusammengesetzt gefunden aus: X. Schwefelsäure 35,16 Sauerstoffgehalt == 21,05 12 Thonerde 11,22 5,24 5,31 3 Eisendxyd 1,23 0,37 Eisenoxydul 1,04 4,57 1,89 4

Es ist also ein Alaun, in welchem Eisenoxydul und Talkerdo das Kali ersetzen, und woris eine kleine Portion Thonerde durch Eisenoxyd ersetzt ist. Forchhammer fügte hinzu, dass dieses Salz zuweilen mit nur 18 Atomen Wasser vorkomme.

0,85

40,56 24

2,19

45,63

Krienvigit,

Talkerde

Wasser

Neben diesem Salz kommt ein smaragdgrünes und ein schwarzblaues Mineral vor. Das erstere, welches ein mehr oder weniger mächtiges Lager bei Krisuvig bildet, ist hiernach Krisuvigit genannt, und zusammengesetzt gefunden worden aus: Schwefelsäure 1 18,88 Sauerstoffgehalt == 10,04 3 Kupferoxyd . 13,66 4 67,75 12,81 Wasser 11,38 3 Eisenoxyd und Thonerde . .. 0,56.

Wenn dieses Mineral kein Gemenge von zwei basischen Kupfersalzen ist, so könnte man annehmen, dass es aus Cu⁺S + 3H zusammengesetzt sei, und dass die Analyse ein wenig zu viel

Wasser gegeben habe, herrührend von hygroscotychem Wasser, welches basische Kupferoxydtise mit einer besonderen Hartnäckigkeit zurücktiten.

ten.
Das jenes begieitende schwarze Mineral, wel- Kupferindigo.
Ses deutlich durch Einwirkung von Schwefelieserstoff auf das erstere hervorgebracht worden
h besteht aus CuS. Forchhammer nennt es

Ausser diesen kommt, in Folge einer allmälig Hverlera. Intigefundenen Einwirkung der Elemente, eine Intigefundenen Einwirkung der Elemente, eine Intigefunden wird, und Intigefen zusammengesetzt gefunden wurde aus 10,99 Kieselsäure, 7,39 Thonerde, 21,21 Eisengungd, 0,46 Titansäure und 19,96 Talkerde. Diemer Intigefen der Intigefen der Intigefen der Intigefen der Integer ist das der Integer interesten der Integer interesten der Integer interesten der Integer interesten. Diemer Integer interesten der Integer integer interesten der Integer integer interesten der Integer interesten der Integer interesten der Integer integer interesten der Integer interesten der Integer integer interesten der Integer interesten der Integer integer integer interesten der Integer interesten der

Forch ham mer hat ausserdem ein Mineralwasserhaltiges pur Qualböe auf Suderö, einer der Färear, un- Risenexydulhauncht, welches in einem feeten Delorit vorkommt, dessen Blasenhöhlen damit ausgefüllt werkin. Wird der Dolorit zerschlagen, so dass sich dieselbe alt einem olivengrünen, durchsichtigen Mineral müllt, welches einen muschligen Bruch und Chasglanz hat, und etwas weniger hart als Kulktuth ist. In weniger als 24 Stunden hat es sich und the student werden dass es ganz sehwarz geworden ist.

Kieselsäure 32,85 Sauerstoffgehalt = 17,07 3
Eisenoxydul 21,56 4,91
Talkerde . 3,44 1,33
Wasser . . 42,15 , 37,17 6,

 $= \int_{M} S^{5} + 6Aq$. Dieses Mineral ist wahrschein-

lich dasselbe, wie Macculloch's Chlorophin. Es ist jedoch jetzt zum ersten Male als ein was serhaltiges Eisenoxydulsilicat erkannt worden.

Kämmererit.

Nordenskiöld") hat ein neues Mineral von Bissersk, im Gouvernement Perm in Sibirien. beschrieben, welches er zu Ehren des Minerale Es wind gen Kämmerer, Kämmererit nennt. von Chromeisen als Muttergestein begleitet, und bildet theils sechsseitige Prismen mit undeutlichen Endstächen und mit einem blättrigen gegen die Axe des Prisma's gerichteten Durchgang, gans so wie Glimmer, theils blättrige Massen oder in Muttergestein zerstreute Schuppen. Die Ober fläche der Krystalle ist dunkel, aber auf der Durchgangsfläche ist die Farbe roth-violett, ähnlich dadurch im Ansehen dem Lepidolith, aber sie hat hier und da einen Stichmins Grüne, inzwischen sieht es an diesen Stellen bei Licht immer roth aus. Es hat 2,76 specif. Gewicht und ungefähr die Härte von Gyps. Dünne Blätter sind biegsam. Es fühlt sich fettig an und gibt ein weisses Pulver. Die Blätter sind durchsichtig, kleinere Prismen durchscheinend. Vor dem Löthrohr blättert es sich etwas ab und gibt Wasser von einem brenzlichen Geruch, ohne auch nur an den Kanten zu schmelzen. Es löst sich schwierig in Borax mit grüner Farbe, derselbe kann stark gesättigt trübe gestattert werden, wodurch er graublau emailähnlich wird. Von Phosphorsalz wird es mit Zurücklassung eines Kieselskeletts aufgelöst. Das Glas ist braun, so lange es heiss ist, wird aber beim Erkalten schön grün.

^{*)} Acta Soc. Scientiarum Fennic. I, 483.

Mit wenig Soda schmilzt es nicht, gibt aber mit hehr eine Schlacke. Auf dem Platinlöffel breitet sich mit der Soda eine leichter schmelzbare Ver-Indung aus, die nach dem Erkalten gelb ist. Das Ungeschmolzene wird grün. Lithionfluss Figt keine Spur von diesem Akali. Kobalt gibt ellenweises Blau mit einem Stich in's Grüne. ist von Hartwall analysirt worden und be-

Kieselsäure 37,0 Sauerstong
Thonerde 14,2 6,6 37,0 Sauerstoffgehalt = 19,20 Chromozyd 1.0 0,3 Talkerde 31,5 12,19 Kalkerde 1,5 0,32 — 12,96, Eisenoxydul 1,5 0,45 Wasser 13,0 — 11,60;

 $= 2MS + \frac{A}{Gr} S + Aq$. Das Mineral ist dem Fon G. Rose beschriebenen Hydrargilit von Achmatowsk sehr ähnlich, aber vor dem Löthrobr verhält es sich verschieden von diesem. Seine Musammensetzung stimmt dagegen mit v. Kobell's Pyrosklerit (Jahresb. 1836, S. 208) überein, wiewohl dieser in mehreren äusseren Verhältnissen stavon abweicht.

Komonen") hat ein anderes sibirisches Mi- Leuchtenmeral analysirt und desselbe Leuchtenbergit ge-. hant. Im Anschen und in der Krystallform ist res dem Xanthophyllit (Jahresber. 1842, S. 175) ähnlich, aber es ist weniger hart. Specif. Gewicht = 2,74. Seine Zusammensetzung ist fast gleich mit der des vorhergehenden ausgesallen, nämlich =

^{*)} Verhandl. d. K. Russ. Min. Gesellschaft a. d. J. 1842. p. 64.

Kieselsäure	34,23
Thonerde	16,31
Eisenoxyd	3,33
Talkerde	35,36
Kalkerde	1,75
Wasser	8,68.

Komonen hat daraus eine Formel entwickelt; welche sich auf keine der gewöhnlichen Regela für mineralogische Formeln zu gründen scheint. Annähernd gibt es $AMS + A^2S + Aq$.

Villarsit.

B. D. Lom *) hat ein Mineral von Traverselle in Piemont entdeckt, wo es in eisenerzführenden Gängen vorkommt. Dasselbe ist von Dufrénoy beschrieben und analysirt worden. Es bildet in den Gängen kleine, irreguläre krystallinische Adern, und ist da, wo es in Drusenhöhlen vorkommt, regelmässig krystallisirt. Seine primitive Form ist ein gerades, rhombisches Prisma, mit einem stumpfen Winkel von 119059'. Seine gewöhnliche Form ist ein Rhombenoctaëder mit abgestumpster Spitze. Die Farbe ist gelbgrün und der Bruch körnig. Specif. Gewicht = 2,975. Dufrénoy nennt cs Villarsit, zu Ehren des Mineralogen Villars. Es besteht aus:

39,61 Sauerstoffgehalt = 20,57 Kieselsäure Talkerde 47,37 18,37 Eisenoxydal | 3,59 0,69 Manganoxydul 2,42 0,53 19,80 Kalk 0,53 0,14 Kali. 0,46 0,07 Wasser 5,80 =4MS+Aq, worin ein kleiner Theil von M durch f, mn, C und K ersetzt ist.

Man würde es

einen Peridot mit Krystallwasser nennen können. *) Compt. Rend. 1842, 1 Sem. p. 697 und Ann. des

Mines 4 S. I, 387.

A. Erdmann') hat ein neues Mineral aus Monradit. dem Stift Bergen beschrieben und dasselbe Monradit genannt, nach dem verstorbenen Apotheker Monrad, welcher mir dieses Mineral mitgetheilt satte. Es ist gelb, von einer blassen etwas ins othliche sich ziehenden Farbe, derb und mit dimmerblättern durchsetzt, aber es hat eine bestimmte, krystallinische Textur mit einem deutlithen und einem weniger deutlichen Durchgange, Me sich ungefähr mit 1300 gegen einander neien. Es besitzt einen starken Glasglanz und die berfläche ist hier und da gestreift. Der Querruch ist höchst feinkörnig, fast dicht, glanzlos. Die Bruchstücke sind ohne bestimmte Form. Sperif. Gewicht = 3,2673. Die Härte ist gleich oder twas grösser wie die des Feldspaths. Es schmilzt meht vor dem Löthrohre, gibt aber Wasser ab and wird etwas dunkler. Es löst sich in Borax zu minem eisenfarbigen Glas, welches durch grossen Ausatz beim Erkalten trübe wird. Phosphorsa! ist es mit Zurücklassung eines Kieselskeletts. lit wenig Soda schmilztes zu einer trüben grünlichen Perle, mit mehr bildet es eine unschmelzhare Schlacke. Es besteht aus:

Kieselsäure 56,17 Sauerstoffgehalt = 29,179 8
Talkerde 31,63 12,204
Eisenoxydul 8,56 1,949
Wasser 4,04 — 3,59 1

 $=4 \frac{M}{f}$ $S^2 + Aq$. Wir haben jetzt also nicht weniger, als 4 natürliche Verbindungen von dem Bisilicat der Talkerde, nämlich:

^{*)} Kongl. Vet. Akad. Handl. 1842, p. 103.

Pikrosmin $2MS^2 + Aq.$ *)

Monradit $4MS^2 + Aq.$ Pikrophyll $3MS^2 + 2Aq.$ **)

Aphrodit $4MS^2 + 3Aq.$ **)

Hier kann noch der Antigorit +) hinzugefügt weit

den, welcher $2M^2S^5 + Aq$ ist.

Vanadinsaurer Kalk.

kommenden Pechblende, deren Fundort nick angegeben war, dunkelgrüne, serpentinähnlich Sahlbänder, die mit Trümmern von einem zigelrothen, blättrigen, stark glänzenden Mintral durchzogen waren. Dieses Mineral löst sie ohne Farbe und ohne Rückstand in Salpetersäure Kohlensaures Natron fällt daraus kohlensaure Kalk, und beim Auflösen von Salmiak in der rückständigen Mutterlauge schlägt sich ein weisse Mehl von vanadinsaurem Ammoniak nieder. Von der Einmengung dieses Minerals kann also der Vanadingchalt der Pechblende herrühren (Jahreber. 1843, S. 202).

Ixolyt.

Haidinger [1]) hat ein neues Erdharz von Oberhart bei Gloggnitz in Nieder-Oesterreich beschrieben, welches er, wegen der Eigenschaft is einer gewissen Temperatur zähe wie Vogelleim zwerden, Ixolyt genannt hat, von Izog, Vogelleim, und zww, ich löse auf. Es ist hyacinthroth, amorph füllt Risse in bituminösem Holz und grössere Massen davon haben im Innern leere Blasenhöhlen.

⁷ Juhresbericht 1828, S. 179.

[&]quot;) Das. 1841, S. 217.

^{***)} Das. 1842. S. 170.

⁺⁾ Das. 1842, S. 175.

⁺⁺⁾ Journ. f. pract. Chem. XXVI. 35,

⁺⁺⁾ Pogg. Ann. LVI, 345.

He liegt häufig, aber bestimmt geschieden, neben einem anderen Erdbarze, dem Hartit (Jahresber. 1943, S. 244). Es besitzt einen muschligen Bruch, der an dünneren Stellen in einen erdigen Mergebt, und Rettglanz. Sein Pulver ist gelb der gelbbraun. Es kann zwischen den Fingern il einem Mehl zerdrückt werden, welches einen Dématischen Gerueli besitzt. Es ist weich wie Mikerde und hat 1,000 specif. Gewicht. Br-Micht bei 4760 und ist bei 4 1000 klebend, dass es sich in Fäden ausziehen lässt. Es löst de in Aether, die Lösung lässt bei der Verduntung einen Rückstand, der benzoähnlich riecht. Savi') hat ein anderes Erdharz beschrieben, de einem Braunkohlenlager bei Monte Vaso in Poscana, wo es mit Calcedon und Schwefelhies polten-Ausfüllungen im Lignit bildet. Er bat Branckit genannt, Branchi zu Ehren; Der dasselbe analysirte. Es ist farblos, durchthig, suf dem Brach uneben, geruchlos und fettig anzufühlen, schmilzt bei 750 und wird gelb, ersterrt nicht krystellinisch, de verbrenut in höherer Temperatur ohne Rückwird durch Reiben elektrisch. Speeif. wieht == 4,00. Es löst sich in Alkshol und Milest davaus in Feinen Blättern am. Din Kry-Mil davon war ein rhomboëdrisches Prismu. Vom Schoererit unterscheidet es sich dadurch, dass dieser bei - 45° schmilzt und knystallinisch erstarrt.

Branchit.

Wöhler") hat auf Veranlassung von Petz. Bekannt gewe-

[&]quot;) N. Jahrb. für Mineral., Geogn., Geol., und Petrelien.

**Nan. d. Ch. und Pharm. XLI, 346.

**O Ann. d. Ch. und Pharm. XLI, 346.

**O Diamant.

hold t's. Angshe (Jahresbericht 1843, S. 196). Stück sowohl geschliffene als vohe Diamanten ter dem zusammengesetzten Mikroscop. untersud Sie enthielten fast alle fremde Einmengungs aber in kelnem derselben konnten ähnliche E herreste von vegetabilischer Organisation entde werden, wie sie Petzholdt angegeben hat. I nige von diesen Krystallen hatten eine bräunlich andere eine smaragdgrüne Farbe. Die Farbe nicht gleichmässig in der Masse verbreitet, so dern sie bildete entweder einzelne Punkte de Wolken, gleich wie in einer ungleichförmig w theilten Lüsung. Wöhler glaubt jedoch, de diese Farbe vegetabilischer Natur sei, weil: solcher grüner Diamant, wenn man ihn glübi braun, und dadurch anderen; braunen Diamant ganz ähnlich wird. Unter dem Mikroscop zeig sich das Braune hier und da ganz sehwarz. In del ursprünglich braunen Diamanten, veränderte sie die Farbe nicht durch Glüben. Fehler in ge schliffenen Diamanten bestehen häufig in koh schwarzen, ganz undurchsichtigen Theilen, we che; wenn sie beim Schleisen blos gelegt werdt heransfallen und eine kleine Grube zurücklasse so dass man wohl sollte vermuthen können, dal diese schwarzen Körper durch Glüben des Die mants entstanden seien. THE RESERVE OF THE STATE OF THE

Petzholdt ") hat sehr vergrösserte Abbilden gen von den, einem vegetabilischen Gewebe ähneld den fremden Körpern in Diamanten mitgetheilt.

Ueber, das Vorkommen des Goldes in Brasi-

Gold und Platin:

^{*)} Journ. f. pract. Chem. XXV, 486.

lien hat Pessis ') Angaben mitgetheilt, und über das Vorkommen des Goldes und Platins in Sibirien und die sie begleitenden Metalle hat G. Rose ") ausführliche und sehr interessante Nachrichten gegeben; aber ich muss in dieser Beziehung auf die Originale verweisen.

Vom Gold hat man am 7. Nov. 1842 bei Miask im Ural ***) eine zusammenhängende Stuffe gefunden, die 84.73 schwed. Pfund wog. Sie ist die grösste, welche bis jetzt gefunden worden ist.

In den südlichen Theilen von Borneo, auf der westlichen Seite des Batoos-Gebirge hat man angefangen, ausser Gold und Diamanten, auch eine Menge von Platin zu finden †).

L. Svanberg hat das relative Verhältniss zwischen Eisen und Platin in den bis jetzt analysirten Platinerzen berechnet, und glaubt zu erkennen, dass sie Verbindungen in bestimmten Proportionen seien. Einige Schwierigkeit kann immer dadurch entstehen, dass Körner von ungleicher Zusammensetzung mit einander gemengt sein können; aber die Resultate der Analysen nähern sich den berechneten so sehr, dass er dadurch das Verhältniss als bestätigt ansieht. Diesemnach würde das Platinerz von

Barbacoas enthalten . . . = FePt⁴.

Goroblagodat, Choco und Pinto = FePt³.

Nischne Tagilsk . . . = FePt².

^{*)} Comptes Rend. 1842, 1 Sem. p. 479.

^{**)} Mineral. Geogn. Reise nach dem Ural, dem Alts4 und dem kaspischen Meere, von G. Rose, II, 580-602.

^{***)} L'Institut. Nr. 472, p. 12.

^{†)} Pogg. Ann. LV, 526.

Schwefelnickel. Miller ') hat mit vieler Genauigkeit das specif. Gewicht des Schweselnickels oder des sognannten Haarkieses ausgemittelt, und dasselbe Mittel von drei Wägungen = 5,278 gesunden Breithaupt hatte es zu 5,00 angegeben.

Nickelglanz.

Hörnes **) hat einen Nickelglanz von eine neuen Fundorte: Schladmig in Steiermark unt sucht. Er ist krystallisirt; die Krystalle the entweder Hexaëder oder Combinationen von Hendern mit Octaëdern und mit Pentagonaldoder dern. Er ist silberweiss, metallglänzend, littetwas an und wird dunkler an der Luft, gibt nen schwarzgrauen Strich, ist spröde, hart an schen 5,5 und 6. Specif. Gewicht zwischen 6,72 und 6,8702. Die Krystallstücken hatten 6,72 6,739. Nach einer Analyse von Löwe ist er sammengesetzt aus

Nickel . . 38,42 Eisen . . 2,09 Arsenik . . 42,52 Schwefel . 14,22 Muttergestein 1,87,

und einer Spur Kobalt. Hörnes glaubt, dies mit der Formel für den Nickelglanz verlichen werden könne; aber dieser ist = Ni²S+dund enthält ausserdem 5 Proc. Eisen und Nick zu viel und ungefähr 5 Proc. Schwefel zu wend Das analytische Resultat gestattet keine wahrschalliche Berechnung, wenn man nicht gar zu grüf Fehler, voraussetzen will. Inzwischen verdick die chemische Zusammensetzung dieses so gut krystallisirten Minerals bestimmter erforscht zu werden

^{*)} Phil. Mag. XX, 378.

^{**)} Poggend. Ann. LV, 503.

Glocker') hat den sogenannten Wasserkies Wasserkies. In vielen verschiedenen Fundorten studirt, und icht aus seinen Forschungen das Resultat, icht diese Verbindung ehemisch gebundenes Wasser enthalte. Er hat ihn niemals krystallisirt genaden. Anch diese Frage scheint einer eigenten chemischen Untersuchung zu bedürfen. Eine icht wabrscheinlich.

Brewster **) hat gefunden, dass der Gree-Greenockit. Schit, natürliches Ćd (Jahresb. 1842 S. 165), s grösste bekannte Lichtbrechungsvermögen bet, so dass er darin den Diamant und das tomsaure Bleioxyd übertrifft. Seine doppelte liftaction ist äusserst gering. Der Refractionster ist = 2,5317.

Petz ***) hat die Tellurerze von Nagyag un- Tellurerze.

Das Tellursilber kommt in zwei Varietäten ber, von denen keine deutlich krystallisirt ist.

iste Var. Specif. Gw. = 8,45. 2te Var. Specif. Gw. = 8,83.

 ellur
 37,76
 34,98

 ther
 61,55
 46,76

 bld
 0,69
 18,26

Das Schrifterz von Offenbanya bildet dünne, atte Nadeln, dem Anschein nach mit Winkeln an 60° und 120°. Specif. Gewicht = 8,28. Es anden zwei Varietäten analysirt:

[&]quot;) Poggend. Ann. LV, 489.

[&]quot;) Ediab. Phil. Journ. XXX, 196.

^{***)} Poggend. Ann. LVII, 467.

Tellar	59,97	58,81
Gold	26,97	26,47
Silber	11,47	11,31
Blei	0,25	2,75
Antimo	n 0,58	0,66
Kupfer	0,76	

Dieses Mineral ist ein Gemenge von Ag Te v. An Te⁶.

Weisstellur.

Das Weisstellur von Nagyag bildet Prisme mit Winkeln der vorhergehenden. Es gibt daw 5 Varietäten, verschieden durch die Farbenüum durch zinnweiss und silberweiss bis messinggelle Die Analysen von diesen Varietäten gaben:

a) Sp.Gw. $= 8,27$	$\beta) Sp.Gw. = 7,99.$	γ) Sp.Gw. == 8,33,	ð) gelb.	e) gra
Tellur 55,39	48,40	57,52	44,54	49,9
Gold 24,89	25,14	27,10	25,31	29,6
Silber 14,68	10,69	7,47	10,40	2,7
Blei 2,54	2.85	8,16	11,21	13,81
Antimon 2,50	8,42	5,75	8,54	3,81

Dieses Mineral wird also von Gemengen von Telluraten und Stibiaten des Goldes, Silbers und Bley's in variirenden Verhältnissen ausgemacht.

Gediegen Tellur. Davon wurden zwei Probes untersucht. Die eine derselben enthielt eine Spelvon Gold, Eisen und Schwefel. Die andere enthielt 2,785 Proc. Gold, mit einer Spur von Eine und Schwefel.

Blätter - Tellur hat 7,22 specif. Gewicht und ist ebenfalls ein gemengtes Mineral, enthalten die vorhergehenden Körper, aber häufig ganz ohn Silber.

Tellurige Säure wurde in Drusenhöhlen in dem gediegenes Tellur führenden Quarz gefunden, und bildete kleine Kugeln von weissgelber ins Graue fallender Farbe und feinfasriger Textur. Sie ist vorher nicht bemerkt worden. intersucht. Es war derb und wurde zusammen-

: Seheidthaner ') hat unter H. Rose's Lei- Quecksilbermag ein quecksilberhaltiges Fahlerz von Kotter-haltiges Fahl-Inck, in der Nachbarschaft von Iglo in Ungarn,

ésetzt gesunden aus:

timon	18,48	nimmt auf Schwefel = 6	915
rsenik	. 3,98		,555
sen	4,90	2	,906
ink	1,01	: . · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	503
apfer	35,90	9	,126
ecksilber	7,52		,180
	-	23	,185
chwefel	23,34		

lber und Blei Spur lad u. Quaezkörner 2,73 97,86

h Die relativen Verbältnisse zwischen dem Sehmein den Sulfiden und dem Schwefel in den sen gestatten keine Zusammenpaarung der Be-Andtheile, die eine einzige Verbindung ausweipa würde, sondern das derbe Mineral ist wahrheinlich gemengt aus 2 oder mehreren Schwedoppelsalzen.

Dufrénoy **) hat ein Talkerdesilicat von Che- b. Oxydirte. vières bei Champigny (Seine und Oise) untereht, welches dem Thon so ähulich ist, dass Einwohner vergebliche Versuche anstellten, Tiegel daraus zu verfertigen. Er bildet ein iger von 0m,38 Mächtigkeit, ist grauweiss, göde, hastet an der Zunge und färbt ab wie zeide. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Silicate. Magnesit.

[&]quot;) Poggend. Ann. LVII, 161.

[&]quot;) Ann. des Mines, 4 Sec. I, 393.

Rieselsäure	54,16	Sauerstoffgehalt	= 28,19 3
Talkerde	23,66		9,19 4
Wasser ·	16,91	•	17,77,2
Sand	1,33	•	

MS³+Aq. Es kann daher vollkommen als performiger Meerschaum betrachtet werden.

Sillimanit.

Connel') hat den Sillimanit (Jahresb. 18 S. 218) einer neuen Analyse unterworfen und zusammengesetzt gefunden aus:

Kieselsäure	36,75
Thonerde	58,95
Eisenoxyd	0,99
	96,68.

Er enthielt keine Spur von Zirkouerde.

Disthen.

Rosales ") bat unter Rose's Leitung Disthen vom St. Gotthard analysirt. Er wandurch Weissglütten mit kohlensaurer Baryten aufgeschlossen, wodurch er sich vollkommen stetzte. Er besteht aus:

Kieselsänre Thonerde Eisenoxyd	63,11	Sauerstoffgehalt	= 19,05 29,47 0,36
210choz ju	100,97		, 3,00 <i>j</i>

Er ist also $= A^3 S^2$. Ein Blick auf das hergehende zeigt, dass er dieselbe Zusammsetzung hat, und dass er ist, wosür man ihn Ansang an hielt, d. h. ein Disthen. — Arsv son ***) sand bei seiner Analyse die Formel den Disthen $= A^2 S$; aber seine Analysen semen mit dem vorhergehenden Resultat gut ü

^{*)} Ed. Phil. Journ. XXXI, 232.

[&]quot;) Poggend. Ann. LVII, 160.

^{***)} K. Vet. Akad. Handl. p. 147.

pip. Er cyhielt: päppliph, aps idem Diethen wom Gotthard

Meselsäure' 36,9 Sauerstoffgehalt = 26,188' 2" 64,7: 30,215 3,

ganz dieselben relativen Zahlen. Aber die ceelsaure war damals noch nicht analysirt worn und man nahm vermuthungsweise darin 3 Rome Sauerstoff weniger an, als sie enthält, woarch seine Berechnung sehlerhaft, wurde.

Diese Zusammensetzungsformel fällt im Uebrigen auch mit der für den Andalusit zusammen.

L. Svanberg hat den Andalusit von Fahlun polysirt und ihn zusammengesetzt gefunden aus:

Micselsaure - 37,65 Sauercoffgehalt = 19,560' ? :

as also auch mit A^5S^2 übereinstimmt.

Damour ') hat ein krystallisirtes, mangan- Marcelin. Miliges Mineral von St. Marcel in Piemont anaysirt. Dasselbe war lange bekannt aber noch nicht benannt worden, weshalb er es Marceline nat. Es ist früher von mir und von Barahier alysirt worden. Ans den varfirenden Resultam welche er erhielt, und welche auch nicht it den früher gemachten Analysen übereinstimen, zieht er den Schluss, dass dieses Mineral is Manganoxydulsilicat bestebe, gemengt mit Manganoxyd (Mn) und mit Eisenoxyd, und diese Vermuthung ist sehr wahrscheinlich.

^{*)} Ann. des Mines, 4me Ser. I, 400.

Collyrit.

cher im Alaunschiefer liegt, und welcher ein all wasserhaltiges Thonordesilicat ist von weit Farbe. Er zerfällt in Wasser mit knisternd Geräusch. Specif. Gew. = 1,383. Trocken hat so vielen Zusammenhang, dass er mit musik gem, fein erdigem Bruch zerbricht. Er wit zusammengesetzt gefunden aus:

Kieselsäure 24,2
Thonerde 34,5
Wasser 44,3
100,0

Atome bei gelindem Gfühen weg, aber die angen 3 erst in stärkerer Hitze. Dies dürste jehr mehr die Folge einer nicht binreichend lange for gesetzten, niedrigeren Hitze gewesen sein.

Steatit.

Hochstetter **) hat den Steatit von Snatin Norwegen analysirt und zusammengesetzt funden aus:

32,03	Sauerstoffgehalt	= 16,67
37,52		14,53
12,52		5,85
'i4,48	1 3 107	1,37
· 1 6,19	• • •	14,39
	37,52 12,52 14,48	12,52

102,74

2,74 Procent Ueberschuss machen hier alle Reinnung unsicher. Hoch stetter gibt die Form = AS² MAq. Es ist den Principien der Wisse schaft zuwider, die schwächere Base mit der stärk sten Säure verbunden anzunehmen, und es wir

^{*)} Buchn. Rep. XXV, 330.

[&]quot;) Journ. f. pr. Chem. XXVII, 377.

sedr Grund vothånden gewesen, ibn uls MS 4 14 + 2Aq. zu betrachten. Aber Wenn das Einoxyd darin als Oxydul vorhanden gewesen ist, der Ueberschuss in der Analyse auszuweiacheint, so verändert sich das Verhältniss we-..., Millich. Auf dem Steatit wurde als Ueberzug ein weis- Hydrolig tes blättriges Mineral gefunden, welches das Anehen von blättrigem Talk hatte, und in welchem seine Kieselerde enthalten war. "Es bestand aus,: Talkerde 36,30 Sauerstoffgehalt = 14,15 , [. ij. ` honerde 12,00 isenoxyd 6,90 oblensaure 10,54 7,62 1 Tusser 32,66 28,31 4 attergestein 1,20 99,66. Hochstetter gibt die Formel' = 3Mge C + gs Al + 24H. Es ist wohl wenig wahrscheinch, dass dies eine einzige Verbindung gewesen ist.

Abich") hat eine Analyse des Pleonast's von Pleonast. denselben Fundort mitgetheilt. Er besteht aus:

62,84 Sauerstoffgehalt = 29,36 31,24 6,15 **Thonerde** Muenoxyd $0.88 \\ 9.62$ 10,50 Fischoxydul 3,87 24,87 Lieselsäure 1,83

und das Verhältniss zwischen Eisen-

ryd und Eisenoxydul ist dasselbe, wie in dem then S. 197 erwähnten schweselsauren Salze,

v. A w dejew **) hat den Chrysoberyll so wohl Chrysoberyll.

[&]quot;) R. Vet. Akad. Handl. 1842. p. 6.

[&]quot;) Poggend. Ann. LVI, 118.

aus Bresilien als auch aus Sibirien analysist. Die Resultate dieser Analysen sind:

	Br	nsilien.	1	• .	Si	birien.	•	- !
Beryllerde .	18,06	Sauerst.		11,35.	18,02	Sauerst.	$\stackrel{\cdot}{=}$	11,400
Thonerde	78,71	,		36,47	78,71		`, *	36,86
Eisenoxydal	3,47		•	1,01.	•	,		0,710
Chromoxyd	•			•	0,36			0,161
Kupferexyd				,			•	
u. Bleioxyd		•			0,29	•		٠,
_	100.24	••• :			100.71	•	•	•

dies gibt GAls oder GAs

Euklas.

Der Euklas ist nach Shepard ') in N. Amerika bei Turnbull in einem Topas und Flussphlübrenden Gange gefunden worden. Er komin dünnen, weissgelben, durchsichtigen Takk vor, in Drusenhöhlen mit sikherweissem Glimme oder eingebettet in einen dunklen, purpurfark gen Flussspath.

Xanthophyllit. Meitzendorff") hat unter H. Rose's Le tung den Xanthophyllit (Jahresb. 1842, S. 17 analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

Kiesolsäure	16,30	Sauerstoffgehalt	= 8.47 ·
Thonerde	43,95		20,53,
Kalkerde	13,26	3,72	
Talkerde	19,31	7,47	44.00-
Eisenoxydal	2,53	0,58	11,92:
Natron	0,61	0,15)	
Glühverlust (H)	4,33	•	3,84
•	100,37		• •

Bezeichnen wir die einatomigen Basen mit R_3 so gibt die Analyse annähernd die Formel $= R^3 S^2 + 6RA^3 + 3Aq$.

^{*)} Sillim. Americ. Journ. XLIV, 366.

^{**)} Poggend. Ann. XLVII, 165.

Misk und des Amazonensteins vom Amazonenstein vom Amazonenstein vom Ural.

	· Albit.	Amazondnetein.
Kieselsäpre	68,45	
Thonerde	18,74	17,89
Eisenoxyd		0,30 .
Manganoxy		0,19
Kulkerde	0,50	0,10
Talkerde	0,18	0,09
Kali	0.65	•
Natron	11,24	2,81,
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	905.6 . C	1

prans man erkennt, dass sie sich pur durch das İkali unterscheiden. Der Amszonenstein entilt ausserdem eine Spur von Kupleroxyd.

Les des Mineral, welches im Granit für Feldpath. path gehalten zu werden pflegt, dieses häufig nicht ist, und er hat dabei die Vermuthung austenprochen, dass die Kenntniss der ungleichen usammensetzung dieses Minerals für die Beurteilung der verschiedenen Urgebirgs-Formationen wen Wichtigkeit werden kann. So hat er gefunten, dass dieses Mineral von Berg in W. Vingäters Kirchspiel in Södermanland aus $2rS^4 + 3AS^4$ desteht, worin r = 6.4 K, 5.8 N und 3.5 C ist.

Von Magsjö und Tanrå ist es = $rS^5 + 2AS^5$; aber in dem ersten ist $r = 9.8 \, K$ und $3.3 \, N$, und in dem letzten = 10.9 K und $3.6 \, N$.

Zu Bredsjö und Tomtebo wird es zwar von 25 + 3 AS ausgemacht, aber darin enthält r zwischen 2 und 3 Procent Natron.

Von Oelsjö und Wedevåg besteht es aus rS^3

^{&#}x27;) Privatim mitgetheilt.,

noz (bon done ni o opoos bra (a) $+3.45^{\circ}$; in dem ersten ist r=0.9 R, 8.7N m 3.3C, and in dem letzten =7.5 R, 3.1N and 3.46

Der Rapakiti von Abborrsors in Finland. 2 rS 5 + 5 AS 2, r = 10,2 K, 3,0 N und 4,2 C.

Hierdutch hat Svanberg ein ganz neues Folder geologisch-mineralogischen Forschung geöffn welches sowohl für die Geologie als auch für deigentliche Mineralogie von unberechenbarer Widtigkeit werden kann. Diese Resultate, gleichwide, welche ich im Vorhergehenden mittheilt wurden bei der Versammlung der skandinavische Naturforscher zu Stockholm im verwichenen Somer vorgetragen. Sie gehören zu einer grösere analytisch-chemischen Arbeit, die einen Theil de geologischen Untersuchungen über Schwedens Ugebirgsfeld ausmachen wird, welche auf Kostider Bruks-Societät unternommen werden.

Anorthit.

Forchhammer hat den Anorthit in gross und wohl ausgebildeten Krystallen in einer Tumasse gefunden, die zu Selfjall bei Lamba, uter Kaldadal auf Husafjell auf Island vorkomm So wohl die Zusammensetzung als auch die Krstallform stimmten völlig mit dem Anorthit vor Vesuv überein, welcher hier als eine Seltenhammen wird.

Faujasit.

Damour') hat unter dem Namen Faujas einen Zeolith beschrieben, der in Drusenhöhle eines Mandelsteins vom Kaiserstuhl vorkommt. Hist in Quadratoctaëdern angeschossen, deren Höhlsich zur Seite der Base verhält = 4:3. Er is farblos, durchsichtig, von starkem Glanz, fast Die mautglanz. Specif. Gew. = 1,923. Ist spröd

^{&#}x27;) Ann. des Mines, 4mo Ser. I, 395.

mit glasigem, unebenen Bruch. Ritzt kaum Glas. Gibt beim Erhitzen viel Wasser, verliert aber nicht seine Durchsichtigkeit. Schmilzt vor dem Löthrohre zu einem weissen, blasigen Email. Gibt mit einer kleinen Quantifit Soda ein klares Glas. Wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Theselsaure 49,36 Sauerstoffgehalt = 25,64 10
Thoughout 16,77 - 7,83 3

Talk 5,00 1,40 - 2,51 1

Tatron 4,34 1,11 - 19,97 8;

Tarron 22,49 - 19,97 8; $C \setminus S^4 + 3AS^2 + 8Aq$.

L. Svanberg hat einen Labrador analysist, Labrador.

Pelcher bei Russgärden im St. Tuna Kirchspiel

Dalarna in einer Hornblende-Gebirgsaut vor
tunmt, in welcher er Körner von der Grösse

einer Erbse bis zu einer Haselnuss bildet. Er

besteht aus:

 Meselsäure
 52,148
 Sauerstoffgehalt
 ⇒23,096
 6

 Thought
 26,820
 12,530
 12,924
 3

 Lisenoxyd
 6,285
 0,394
 12,924
 3

 Lisenoxyd
 9,145
 2,569
 2,569
 3
 3

 Likerde
 1,020
 0,384
 14,443
 1

 Liteon
 4,639
 1,187
 1,187
 3

 Mithverlust
 1,754
 3
 3
 3
 3

her gibt, wenn r die alkalischen Basen bedeutet, hie Formel = $rS^3 + 3AS$.

Hochstetter*) hat einem Pyroxén von Pico, Pyroxén.

piner der azorischen Inseln, analysirt. Er bildete

phöne hemitropische Krystalle von 3,174 specif.

Sewicht, was jedoch bei verschiedenen Indivi
den variirte. Er bestand aus:

⁾ Journ. f. pr. Chem. XXVII, 375.

Kiesdeäure	50,40
Eisenonydal	22,00
Kalkerde .	21,10
Talkerde .	2,40
Thonerde .	2,99
Glühverlast	0,30.

Er gehört also, gleichwie der Hedenbergig zu denen, worin die Talkerde fast ganz dur Eisenoxydul ersetzt ist.

Asbest. Heintze") hat unter H. Rose's Leitung asbestartiges Mineral analysirt, welches in grill körnigen Stücken von 4 bis 5 Zoll Durchmesel vorkommt, die excentrisch fasrig sind und ein grünlich weisse Farbe besitzen. Sie kommen Serpentin bei den Tchussowajas-Quellen im Un vor. Die Analyse gab:

> 59,23 Sauerstoffgehalt = 30,77 Kieselsäure Talkerde 12,01 31,02 Eisenoxydul 1,88. 8,27 Thonerde. 0,19 Glübverlust 1,31.

Heintze gibt dafür die Formel fS3+6MS3 unrichtig sowohl darin, dass die schwächer Base als höher durch die Säure gesättigt a gesehen wird, als die stärkere, als auch damig dass sie nicht durch die Zahlen gerechtige Dagegen passt die Formel tigt wird. +2 MS2 recht gut, wenn eine solche Verbit dung existirt; aber wahrscheinlich ist das Mines ein Gemenge von einem Bisilicat mit dem Set pentin, in welchem es vorkommt.

^{*)} Poggend. Ann. LVII, 168.

L. Swanberg hat bei Brunhult in Tunaberg Pyrargillit. Kirchspiel in Södermanland ein Mineral gefunden, welches alle Charaktere des von Nordenskiöld entdeckten Pyrargillits besitzt. Bei einer Analyse desselben, welche jedoch nicht mit der Genauigheit ausgeführt wurde, dass die Zahlenresultate ausgeführt zu werden verdienen, zeigte es sich auch in der Zusammensetzung damit übereinstimmend, aber mit dem Unterschied, dass es nur 11 Proc. Wasser enthielt, während der Pyrargillit 151 Proc. enthält.

Rosales") hat unter H. Rose's Leitung einen Glimmerarten.
Lithionglimmer von Juschakowa, bei Mursinsk
La Ural, analysirt. Derselbe ist von G. Rose
La seiner Reise nach dem Ural etc. I, 457 beachrieben worden, und wurde zusammengesetzt
gefunden aus:

 Kieselsäure
 48,92

 Thonerde
 20,80

 Manganoxyd
 4,30

 Kalkerde
 0,11

 Kali
 10,96

 Lithion
 2,77

 Natron
 2,23

 Fluor
 10,44

 Chlor
 1,31

 101,84

In dieser Analyse ist der grössere Gehalt an Puor sehr merkwürdig, Derselbe reicht hin, alle die alkalischen Basen zu sättigen, deren Sauer-doff also die analytischen Zahlen mit einem Ueberschuss belastet, welcher den wirklichen Verlust versteckt. Dagegen reicht die Kieselsäure ge-

^{*)} Poggend. Ann. LVII. 157.

rade hin, um mit der Thonerde und dem Manganoxyd ein Bisilicat zu bilden, so dass, west R die zusammengesetzten Radicale der Alkalien bedeutet, und R Aluminium und Mangan, die Formel = RFI + RSi² wird.

Meitzendorff*) hat unter Leitung desselber Chemikers eine Glimmerart von Jefferson County, New-York, in den vereinigten Staaten, analysist. Er ist dem einaxigen Glimmer ähnlich, hat aber zwei Axen, und bildet sechsseitige, braune Tasfeln, deren einzelne Blätter wasserklar sind. Er schmilzt leicht vor dem Löthrohre zu einem weissen Email und ertheilt der Flamme einen röthlichen Schein.

Die Mittelzahlen der Analysen sind:

Kieselsä	ure	;	41,30
Thonerd	le	•	15,35
Eisenox	yd	•	. 1,77
Talkerde		•	28,79
Kali .	•	•	9,70
Natron	•	•	0,65
Fluor	•	•	3,30
Glühver	las	ť	0,28-
	•		101,14.

Daraus wird mit vieler Wahrscheinlichkeit die Formel = KFl + 9MS + 6AS berechnet.

Schafhäutl") hat einen chrombaltigen Glimmer von Schwarzenstein in Tyrol analysirt und ihm den Namen Fuchsit gegeben. Ich bemerkt dabei, dass es die Mineralogie mit neuen Namen überhäufen würde, wenn man einez jeden ungleich zusammengesetzten Glimmerart einen besonderet.

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LVII, 159.

[&]quot;) Ann. d. Ch. u. Pharm. XLIV, 40.

Namen geben wollte. Das specif. Gewicht des Climmers war = 2,86, und seine Analyse gab:

Kieselsäure	47,950
Thonerde	34,450
Eisenoxyd	1,800
Chromoxyd	3,950
Talkerde .	0,715
Kali	10,750
Natron .	0,370
Calcium .	0,420
Fluor	0,355
	100,470

Die Arbeit ist nicht ohne Anspruch ausgehart, und die Lehrbücher bekommen darin ihre Miebe wegen ihrer schlechten Methoden, was jedoch beweist, dass der Verfasser noch nicht Ainreichende Uebung in dieser Art von Untersuchungen erlangt hat.

Eine von seinen Bemerkungen dürfte jedoch Aufmerksamkeit verdienen, dass man nämlich zur Abscheidung der Thonerde von Chromoxyd mit Kali die Kalislüssigkeit so weit abdunsten müsse, dass sie beim Erkalten fast erstarrt, um das Chrompsyd von Thonerde und wiederum diese von jemem frei zu erhalten, was sich jedoch nicht so zollständig ausführen lässt, dass nicht die Thonende eine schwache Farbe davon hätte. Die beste heheidungsmethode dürfte inzwischen immer noch Gie älteste bleiben, nach welcher man das Gemenge hit kohlensaurem Natron und ein wenig Salpeter Anht, die filtrirte Auflösung der geglüheten Masse mit reiner Salpetersäure neutralisirt, durch salpetersaures Quecksilberoxydul daraus chromsaures Quecksilberoxydul fällt, und hierauf die Thonerde mit Ammoniak niederschlägt, aus der dann die mittelgende Quecksilherverhindung durch Günhen weggeht.

Rodochrom.

Vor mehreren Jahren brackte Fiedler ein dunkelgrünes, serpentinartiges, chromhaltiges Mineral aus Sibirien mit, und nannte dasselbe Rod dochrom. Dieses Mineral ist von G. Rose *) ged nauer beschrieben worden. Es kommt im Uralit zwischen Kyschtimsk und Syssersk, theils in loset Steinen und theils im anstehenden Serpentin eingewachsen vor. Es ist derb, zuweilen feinschup pig körnig, schwarzgrün, in dünnen Splitterm pfirsiehblütbroth, und gibt ein rethweisses Pulver Auf dem körnigen Bruch hat es Perlmutterglans, auf dem dichten Bruch ist es schwach schimmernd, stark durchscheinend an den Kanten. Es rita Kalkspath, hat 2,668 specif. Gewicht, wird beid starken Erhitzen grauweiss und gibt Wasser ausg sekmilzt schwierig an dünnen Kanten zu einem gelben Email, löst sick in Borak und in Photo phorsalz zu einem chromgrunen Glas und gill mit dem letzteren kein Kieselskelett. schmilzt es zu einer gelblichen, undurchsicktige Masse. Sein Pulyer wird beim Erhitzen mit Ka baltsolution blau. Rose vergleicht es mit Sei pentin, von dem es sich hauptsächlich nur durch den Chromgehalt unterscheidet. Die blaue Fark mit Kobalt scheint jedoch mehr Thonerde dans auszuweisen, als mit einer Serpentinart vereinbit sein würde, so wie auch die Schmelzbarkeit mit Soda von dem abzuweichen scheint, was mit wie nem Serpentin stattfinden müsste.

Uwarowit.

Im Jahresberichte 1834, S. 156, wurde eines

^{*)} Reise nach dem Ural etc. von G. Rose II, 157.

grünen, dem Granat ähnlichen Minerals von Bissersk im Permschen Gouvernement in Sibirien erwähnt, welches Uwarowit genannt worden ist. Dieses Mineral ist von A. Erdmann") genauer beschrieben und analysirt worden. Es ist in Rhomboidal-Dodekaëdern angeschossen und sitzt auf Chromeisen. Die Krystallflächen haben starken, die Bruchflächen schwächeren Glasglanz. Es ist spröde, hat eine schöne bell chromgrüne Farbe, und ist an den Kanten durchscheinend. Zuweilen ist das Mineral derb, und dann hat es keinen Glanz. Das Pulver ist heller grün. Specif. Gewicht = 3,5145.

Vor dem Löthrohre sintert es in dünnen Kanten zu einer dunkelgrünen Schlacke zusammen, ohne nachher im strengsten Feuer weiter zu schmelzen. Phosphorsalz löst es schwierig auf zu einem chromgrünen Glas, welches in der inneren Flamme undurchsichtig und dunkelgrün wird. Es setzt kein Kieselskelett ab. Von Borax wird es ebenfalls schwierig zu einem grünen Glas aufgelöst, und auf der Kohle wird es durch Zusatz von Zinn opak. Mit Soda bildet es eine schwierig schmelzbare gelbgrüne Schlacke. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Kicselsäure	36,93	Sauerstoffgehalt	= 19,184
Thonerde.	5,68	2,652	0.777
Eisenoxyd Chromoxyd	1,96 21,84	0,599 — 6,526 —	9,777
Kalkerde .	31,63	8,988]	9,583
Talkerde . Kupferoxyd	1,54 Spar	0,595	
	99,58	-	

^{*)} K. Vet. Akad. Handl. 1842, p. 103.

Es ist also, wenn man die Substitutionen be Seite setzt, = CS + CrS, oder ein Kalkgranst in welchem die Thonerde durch Chromoxyd er setzt wird.

Dasselbe Mineral ist von Komonen.") analy sirt und zusammengesetzt gefunden worden aus

Kieselsäure	37,17
Thougrde	5,88
Chromoxyd	22,54
Eisenoxydul	2,44
Kalkerde .	30,24
Talkerde .	1,10
Wasser (?)	1,01
,	100,42,

aber Komonen hat die Zusammensetzungsart des Minerals nicht eingesehen, sondern hat dafür ein wunderlige Formel aufgestellt, die ich hier nich anführe.

Pyrop. Apjohn ") gibt an, dass er in dem Pyrop.

3 Procent Yttererde gefunden habe. Seine Schald dungsmethode derselben ist folgende: Das Ministeral wird durch Glühen mit kohlensaurem Allin zersetzt und die Kieselsäure auf die gewöhnlich Weise abgeschieden. Die saure Lösung wird auf Ammoniak gefällt, der Niederschlag mit Kali be handelt, das Ungelöste in wenig Salzsäure aufgelöst, die Lösung mit Weinsäure versetzt, auf Eisen daraus durch Schwefelwasserstoff gefällt die filtrirte Lösung zur Trockne verdunstet auf der Rückstand geglüht, wobei die Yttererde prückbleibt. Die geglühete weisse Erde ist leich löslich in Säuren, unlöslich in Kali, gibt kein

^{*)} Verhandl. d. K. Russ. Mineral. Gesellschaft, a. d. J. 1842.

^{**)} Phil. Mag. XIX, 594:

schwer lösliches Doppelsalz mit schwefelsaurem Littli und wird durch Cyaneisenkalium gefällt.

Scheerer*) hat den Gadofinit von Hitterön Gadolinit.
analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

Kieselsäure 25,59
Beryllerde 10,18
Yttererde 44,96
Lanthanoxyd 6,93
Eisenoxydul 12,13
Kalkerde 0,23

Seine Scheidungsmethode der Yttererde von Beryllerde, wozu Kalihydrat ein unzuverlässiges Mittel ist, besteht darin, dass er das Mineral in Königswasser auslöst, die Lösung bis fast zur Trockne verdunstet, aber nicht völlig, die Kieselsäure abscheidet, Ammoniak zusetzt, bis die Kösung dunkelgelb geworden ist (aber nicht so, thes sie sich ins Rothe zieht), daun essigsaures themoniak in hinreichender Menge hinzufügt, und Vttererde mit der kleinen Menge Kalkerde Trech oxalsaures Kali in Gestalt von KÖ+YÖ hiederschlägt.

Die absiltrirte Flüssigkeit wird mit kohlensaubem Ammoniak gesällt und dieses in einem solchen Geberschuss binzugesetzt, dass dadurch nicht alten die Beryllerde, sondern auch ein wenig von dem Eisenoxyd wieder ausgelöst wird. Aus der Mitrirten Flüssigkeit wird das Eisen mit ein wenig Hydrothion-Ammoniak gesällt, die wieder fil-

^{&#}x27;) Poggend. Ann. LVI, 479.

trirte Lösung mit Salzsäure übersättigt, filtrist, und die Beryllerde daraus mit kaustischem Adkmoniak niedergeschlagen. Es ist zu bemerken, dass sich die Beryllerde nachher vollkommen löstich in kaustischem Kali zeigen muss.

Orthit. Ausser dem Gadolinit kommt bei Hitterin ein Orthit vor, der 3,50 specif. Gewicht hat und zusammengesetzt gefunden wurde aus:

Kieselsäure	32,77
Thonerde	14,32
Eisenoxydul	14,76
Manganoxydul	1,12
Ceroxydul .	17,70
Lanthanoxyd	2,31
Yttererde .	` 0,35
Kalkerde .	11,18
Talkerde	0,50
Kali	0,76
Wasser	2,51
•	98,28.

Er zeigt nicht das gewöhnliche Feuerphaent men beim Erhitzen, was nach Scheerer's Volemuthung dem Kaligehalte zugeschrieben werde könnte. Aber dieses Phänomen zeigt sich and nicht bei den Fahlun-Orthiten, in welchen keit Kali gefunden worden ist.

Mikrolit. Im Jahresberichte 1836, S. 206, erwähnte ich eines Minerals, welches sparsam mit Tantalit ich Chesterfield in Nord-Amerika vorkommt, und welches Mikrolit genannt worden ist. Dieses Mineral ist Gegenstand von 2 Untersuchungen ') geweisen, welche zwar keine richtige Analyse davon

^{*)} Sillim. Amer. Journ. XLIV, 33 und 116.

mittheilen, die aber darzulegen scheinen, dass es miber Yttrotaptalit ist.

Topas.

Ueber die elektrischen Phänomene des Topa- Borneit und con und Borneits durch Erhitzung und über die magleichmässige Vertheilung der Polarität darin beind sehr interreseante Verauche von Hankel!) Amitgetheilt worden. Aber da die Danstellung dieser Veranche theils, Abbildungen nöthig, macht, theils mehr in dia sigentliche Lehre von der · Alektricität gehört, als in die Mineralogie, so muss ich auf seine Ahhandlung verygeisen.

leh führte im Jahrenberichte 1840, S. 312, Steinkohlen. Versuche über Steinkohlen von Fünskirchen in Hingarn an, welche eine Verschiedenkeit derselden von anderen Steinkohlen auszuweisen scheimon, und dass Buehner der Aelt. ähnliche in Bayern gefunden habe.

Eine spätere Untersuchung von Buchner**) hat gezeigt, dass die bayerischen Steinkohlen, von Mornan in Oberbayern, in einem noch böheren Abrade, wie die von Fünskirchen, die Eigen-Schaft besitzen, sich nach dem Erhitzen mit com-Contrirtem kaustischen Kali zu einer in Was-Mer löslichen Kaliyerbindung von fast schwarzer , Farbe aufzulösen und bei der Auflösung höch-Miens 18 Proc. Unipsliches zurückzulassen, während dieses Unlösliche von den von Fünfkirchen 143 bis 45 Proc. beträgt, und die Lösung von diemen nur dunkelgelb ist. Diese Eigenschaft manszelt gewöhnlichen Steinkohlen ganz, und sie

^{*)} Poggend. Ann. LV, 37 und 58.

[&]quot;) Bachn. Repert. Z. R. XXVIII, 342.

scheint eine nicht so weit fortgeschrittene Verwandlung der ursprünglichen Masse auszuweises

Meteorsteine.

Shepard ') hat es durch einige Versuche wahrscheinlich zu machen gesucht, dass der Chloreisengehalt, welchen man in Meteoreisen-Massen aus Amerika zu finden geglaubt hat, und welcher sich durch allmälig stattfindendes Zerfliessen auf der Oberflüche zeigt, so dass das Meteoreisen durch eine Lösung von Eisenchlorid seucht wird, nicht von einem ursprünglichen Chlorgehalt in den Meteoriten herrühre, sondern dass er die Folge einer Veränderung sei, die sie durch der Einfluss von Kochsalz während der Zeit erlittig hätten, wo sie in oder auf der Erde lagen. In hat nämlich gesunden, dass auf diese Weise lange Zeit in der Erde gelegenes Gusseisen auch diese Eigenschaft annimmt.

Absatz aus vulkanischen Quellen.

Hochstetter") bat einen Tuff untersucht der sich durch Absetzen aus dem Wasser eine vulkanischen Quelle auf der Azoren-Insel Flore gebildet hatte, und ihn zusammengesetzt gefunden aus:

Kieselsäure 67,6

Kieselsäure 67,6

Zi,0

Thonerde 10,2

Kalkerde 1,0

99,8,

 $=\frac{A}{F}$ S⁵. Der Wassergehalt wurde nicht heistimmt.

^{*)} Sillim Amer. Journ. XLIV, 359.

[&]quot;) Journ. f. pract. Chem. XXV, 365.

" Hermann ') hat ein Sumpferz von Nischne- Sumpferz. Newsgored untersucht, welches bestand aus:

Eisenoxyd . 30,57 Phosphorsaure 2,93 Quellsäure 1,08 Manganoxyd 1,55 Wasser . 13,81 r Sand . . . 50,28.

ا ، ، ا

Aus dieser Zusammensetzung hat er den Bcweis ableiten wollen, dass ein Eisenoxydhy-FeH 3 existire, was jedoch nicht eher angenommen werden kann, als bis dasselbe für sich lergestelkt worden ist.

Das vorgebliche meteorische Sumpferz von Sumpferz von gan (Jahresh., 1843, S. 217) ist von Redtenha'cher ') analysirt worden, welcher darin, nach Abzug von mehr als der halben Gewichtsmenge ewöhnlichen Sandes, fand:

Heenoxyd	42,28	Sauerstoffgehalt.	= 12,9 :	.3
Manganoxyd	32,77		9,9	2
Monerde	10,30	•	4,8	1.
Wasser	14,66	•	13,0	3,

 $=A^2Aq+2Mn^2Aq+F^2Aq$. Die Verbindung ist merkwürdig, sowohl wegen der Abwesenheit von Phosphorsäure, als auch wegen des grossen Gehalts an Manganoxyd.

Bekanntlich gräbt man bei Puzzuoli ein er-Künstliche Miliges Mineral aus, welches Puzzuolana genannt neralien. und zu Wasser-Mörtel angewendet wird, der

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Chem. XXVII. 53.

[&]quot;) Ann. d. Ch. u. Pharm. XLI, 308.:

mit Kalkbydrat unter Wasser zu einem Stein wihärtet. Vicat hat gefunden, dass dassell michts anderes ist als reiner Thon, der durch wikanische Mitwirkung des grösseren Theils seine chemich gebundenen Wassers beraubt worden is und dass man einen jeden Thon, je reiner der besser, in Puzzuolana verwandeln kann, wenn mihn einige Minuten lang ein wenig über Brauroth erhitzt, so dass er 8 oder 9 Zehntel wiedem Wasser verliert, was er enthält. Ein se cher künstlicher Puzzuolana gibt, wenn man ihmit einem richtigen Verhältniss fetten Kalk menge einen Wasser-Mörtel, dessen Festigkeit doppelt gross ist, wie die von dem aus dem besten mitürlichen verfertigten.

Ueberglesst und kocht man den natürliche Puzzuolana oder den künstlichen mit Salzsin so scheidet sich keine Kleselsähre daraus ab; ab wird das Pulver von dem erhärteten Wasser-Mittel, nathdem er 3 Monate lang unter Wasser dwesen ist, mit siedender Salzsiure übergosad so gelatinirt er nach einigen Minnten. Hier Misich also in Folge der Einwirkung des Kalks ei Doppelsilicat von Kalkerde und Thonerde, ei künstlicher Zeolith, gebildet, welches dem Wasser-Mörtel seine Festigkeit gibt.

Krystallisirte Schlacke aus einem Kalkefen.

In einem Kalkofen zu Tanndorff bei Culmbach, wo man Liaskalk mit Torf brennt, bilde sich häufig eine beschwerlich werdende Menge ver einer krystallisirten Schlacke, die von Reinsch beschrieben und analysirt worden ist. Sie schiese

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Chem. XXVI, 418.

[&]quot;) Das. XXV, 110.

dunkelgraugrünen, sternförmig gruppirten Pristin an, die, je nach dem ungleichen Eisengetite 2,856 bis 3,411 specif. Gewicht haben. Sie urde zusammengesetzt gefunden aus:

ieselsäure	46,0 Sane	rstoffg. $=23,89$
ikerde	22,5	6,30
alkerde	7,5	2,58
isen - u. Manganoxydul	8,0	1,82
honerde	14,0	6,53.
.	98,0	

Sie ist also wie ein thonerdehaltiger Pyroxen sammengesetzt. Reinsch hat sie Fornacit ge-

annt and gibt dafür die Formel
$$CS^2 + F$$
 $S + AS$.

Kersten") hat ein krystallisirtes Hüttenpro-Krystallisirtes beschrieben, welches beim Aufbrechen der Antimonblei. hle in einem Bleiosen auf der Muldner Hütte nadelförmigen, bleigrauen, geschmeidigen Kryllen gesunden wurde, 9,21 specis. Gewicht te und zusammengesetzt war aus:

Blei	90,10
Antimon	· 6,48
Kupfer	1,50
Zink	1,42
Silber	0,24
	99,74

it Spuren von Arsenik, Schwefel und Nickel.

Zu Murano bei Venedig verfertigte man ehedem Aventurin.

Einen bräunlichen Glasfluss, welcher glänzende

^{*)} Poggend. Ann. LV, 118.

Mikroscope als dünne regulär drei oder sechsestige, völlig undurchsichtige Metallschuppen durchsichtige Metallschuppen durchsiehtige Metallschuppen durchsiehtige Metallschuppen durchstellen; die Art seiner Gewinnung ist ganz unbekannt. Wöhler ') hat diesen Fluss von Schnedermann analysiren lassen, der ihn zusammen gesetzt fand aus:

Kieselsäure mit einer Spur Zinnoxyd	65,2
Phosphorsäure	1,5
Kupferoxyd	3,0
Eisenoxyd	6,5
Kalkerde	8,0
. Talkerde	4,5
Natron	8,2
Kali	2,1
	99,0,

mit Spuren von Thonerde und Eisenoxyd. — Didas metallische Kupfer, welches durch schweffig Säure oder phosphorige Säure aus der Lösung eines Kupferoxydsalzes reducirt wird, genau die selben schimmernden Octaëder bildet, welche unter dem Mikroscope 3 oder 6seitige Tafeln darstellen, so schliesst Wöhler daraus, dass die Krystalle in dem Aventurin-Flusse Kupfer (vielleicht zinnhaltiges) seien, welches sich durch einen reducirenden Einfluss während des Schmelzens des Glases ausgeschieden habe.

Ultramarin. Der blaufärhende Körper in dem Lapis Lazuli, worüber ich im vorigen Jahresberichte, S. 208,

^{*)} Göttinger gelehrt. Anz. 10. Nov. 1842. S. 1785.

Elsner's Versuche anführte, wird nach Tirnmon *) sicher auf folgende Weise bereitet:

Man schmilzt 1075 Theile krystallisirten, kohlensauren Natrons in seinem Krystallwasser, und rührt 5 Theile feingeriebenen Auripigments (As) hinein. Wenn dieses grösstentheils aufgelöst ist, wird Thonerde zugesetzt, die aus Alaun durch kohlensaures Natron gefällt und ein Mal gewaschen worden ist, und von der die feuchte Masse 7 Theile trockne Erde enthält; darauf rührt man 100 Th. reinen, weissen und gebeutelten Thons ein, der vorher mit 221 Th. Schwefelblumen geman gemengt worden ist. Das Gemenge wird in einen bedeckten Tiegel geschüttet, den man ansangs gelinde erhitzt, um Wasser auszutreiben, und darauf bis zum Rothglühen, aber nicht so stark, dass die Masse in Fluss kommt, ie backt dann nur zusammen. Nach dem Er-Alten wird das Product wieder erhitzt (wie Mark ist nicht angegeben worden), um allen bastreibbaren Schwefel auszutreiben. Dann wird pie zu einem feinen Pulver gerieben, mit Wasper angerührt, und das aufgeschlämmte Pulper auf ein Filtrum genommen. Ist die Operadien richtig geschehen, so lässt sich alles aufschlämmen. Im entgegengesetzten Falle bleiben Arblose oder braune, härtere Theile zurück, die nicht mitgenommen werden. Man lässt die Flüssigkeit abtropfen, ohne die Masse zu waschen. Das Pulver hat eine schön grüne, sich ins Blaue ziehende Farbe. Man trocknet es nun in einer

^{&#}x27;) Journ. f. pr. Chem. XXVI, 314.

Schale, worin es nachher unter Bedeckung und öfterem Umrühren ein Paar Stunden lang bis fast zum Glühen oder selbst bis zum dunklen Glühen erhitzt wird, wodurch es eine blaue Farbe bekommt.

Pflanzenchemie.

Jeber die verschiedene Wirkung, welche auf Allyemeine Manzen ausgeübt wird, wenn man sie mit un-physiologischkich gefärbtem Glas umgiebt, durch welches Verhältnisse. an nur eine gewisse Art der ungleichartigen Strah- Ungleicher des prismatischen Farbenbildes bindurchgehen Einfluss von ungleich geist, sind von einem ungenannten Landmann*)färbtemLichte. wruche angestellt worden. Die allgemeine Erdrung bestätigt, dass weisses Glas keine besonre Wirkung ausübt. Das Resultat dieser Verlehe soll gewesen sein, dass Pflanzen hinter mem und violettem Glas am besten, hinter bem und grünem schlechter, und hinter room gar nicht treiben. Anstatt dass Pflanm in unsern Fenster-Pflanzungen sich gegen Licht neigen, findet dieses nicht hinter gelund grünem: Glas statt, und hinter rothem igen sie sich in entgegengesetzter Richtung m Lichte weg. Diese Angaben haben, wenn sich bestätigen, ein grosses Interesse, und rdienen von Pflanzen-Physiologen verfolgt zu brden. Der Schluss, zu welchem sie zu fühn scheinen, besteht darin, dass die gegen das blette Ende gerichtete Hälfte des Farbenbildes,

^{&#}x27;) Journ. de Ch. Med. VIII, 645.

welche die sogenannten chemischen Strahlen hält, auf Pflanzen den für sie unentbehrlieh Einfluss hervorbringt, der von dem Lichte geübt wird, und dass die entsprechende Hal in welcher die erwärmenden Strahlen vorh schen, für sich entweder keinen oder einen na theiligen Einfluss hervorbringen....

Wird Humin

Nachdem Hartig durch Versuche darm von den Wur-gen gesucht hatte, dass die Wurzeln der Pf zen absorbirt? zen kein Humin absorbiren, und seitdem Lie es als entschieden erklärt hatte, dass die Wirk der Düngungsstoffe in der Erde nicht darin stehe, dass sie von den Wurzeln der Gewä aufgenommen und von der Pflanze assim würden, sondern darin, dass die stickstoffs sich auf Kosten der Unft in Kahlensäure wandelten und die stickstoffhaltigen Amme entwickelten, die einzigen Stoffe, welche den Pflanzen zur Assimilation aufgenommen a den, hat de Sanssure") sewohl die Hast schen Versuche als anch Liebig's theoretic Sätze einer Prüfung unterworfen, woraus en Schluss zieht, dass die Resultate des Exite davon herrührten, dass die Pflanzen auf eint sie schädliche Weise dem Einfluss von Hu säure ausgesetzt gewesen seien, durch deren sorption die Wurzelfasern geschwärzt und stört worden wären. Zuz Widerlegung von I bigs Ansicht liess er Pflanzen von Phase valgaria und Polygonum persicaria in einer verdünnten Lösung von Huminsäure wacht die er darch Kochen der letzteren mit zwei

^{&#}x27;) Ann. d. Ch. u. Pharm. XLII, 275.

1,

kohlensaarem Kali dargestellt hatte. Bei diesen Versuchen war es unbestreitbar, dass die Huminsäure in kleiner Menge von den Wurzeln der Pflanzen aufgenommen wurde, und er land, dass die braune Farbe der Lösung während des Wachsens der Pflanzen blasser wurde. Lezwischen kann hei diesen Versuchen der Einwand gemacht werden, dass sich die Pflanzen auch hier in einem unnatürlichen Verhältnisse befanden, nämlich dadurch, dass ihre Wurzeln mit einer Flüssigkeit umgeben wurden, welche einen grossen Ueberschuss an kohlensaarem Alkali enthielt, durch den sie jedoch nicht zu leiden schienen. Die Frage, ob eine Absorption statt hatte, ist ausserdem eine ganz andere, wie die, ob die Huminsaure zur Ernährung der Pflanze beiträgt. Dies hat de Saussure auch eingesehen und er hat gezeigt, dass z.B. das gefärbte Extract von Campechenholz, nachdem es mittein wenig Alaun versetzt worden ist, ebenfalls von diesen Pflanzen absorbirt wird, aber die Bohne verwelkte, nachdem sieh die Hälfte ihres Stengels roth gefärbt hatte, während dagegen das Polygonum, welches den Farbstoff auch absorbirte, gesund fortwuchs, sich aber nicht fürbte, sondern den Farbstoff durch Assimilation zersetzte. Auf ähnliche Weise war auch die braune Farbe vom Humin in den Pflanzen ganz verschwunden. untersuchte darauf auch die so sehr gepriesenen Wirkungen der Kohle (Jahreshi 1842, S. 238), aber er fand sie nicht bestätigt, sondern im Gegentheil wuchsen Pflanzen besser in ganz ungedüngter Erde, als in derselben Erde, nachdem sie mit, durch Auslaugen von Alkali befreitem

Kohlenstanb gemengt worden war. Vollkomme dasselbe Resultat wurde im verwichenen Somme hier auf dem Experimentalfelde der Ackerbau-Aldemie erhalten, und Lundström, welcher Luck Versuch in seinem Treibhause wiederholte, glückes ebenfalls nicht, die von dem Ictzteren angebenen vortheilbaften Wirkungen zu erhalten.

Wiegmann') hat de Saussure's Ver ungefähr mit denselben Resultaten wieder Er mengte Gartenerde mit einem gleichen lum destillirten, ammoniakfreien Wassers, liess dasselbe nach 24 Stunden davon wieder tropfen. 160 Th. von dieser Flüssigkeit lied bei der Verdunstung im Wasserbade 0, 147. festen Rückstandes. Von dieser Flüssigkeit den gleiche Volumen in zwei Glasgefässe gleicher Grösse und Form gegossen, und in cine wurde ein Stock von Mentha undulata ein Stock von Polygonum persicaria, de Wurzeln und Wurzelfasern ganz waren, gestellt, und das Gefass, so hoch die Flüssigkeit darin binaufreichte, mit undur sichtigem Papier umgeben, um die Wurzelngen den Einfluss des Lichts zu schützen. absorbirte Wasser wurde von Zeit zu Zeit ersch Das andere Gefäss wurde daneben gestellt, den Einfluss der Luft auf die Lösung zu best men. Nach Verlauf eines Monats wurden die deutend herangewachsenen Pflanzen herausgel gen. Die Plüssigkeit, welche die Wurzeln gab, war klur und fast farblos. 100 Th.

on Wiegmann und Polstorff, Braunschweig, 1842.

liessen 0, 132 Th. Rückstand. Die Flüssigkeit in dem andern Gefässe hatte ihre Farbe behalten und gab auf 100 Th. 0,136 Th. Rückstand, woraus Wiegmann den Schluss zieht, dass der Versuch wohl mehr für Liebig's Ansicht spreche, als für die Meinung, dass das Humusextract Nahrungsstoff sei. Damit indessen diese Versuche zu einem vollkommenen Schluss hierüber hätten führen können, wäre es nöthig gewesen, dass noch ein dritter Versuch mit reinem Wasser angestellt worden wäre, und dass man den ungleichen Zuwachs der Pflanzen während derselben Zeit verglichen hätte: Dass hier Bestandtheile von der Lösung aufgenommen worden sind, ist unbestreitbar, gleich wie auch, dass das Aufgelöste von den Wurzeln auders umgesetzt worden ist, da die Farbe verloren gegangen war. Seitdem man weiss, dass eine Pflanze nur mit Luft und Wasser weiter kommt, entsteht die Frage, was eine geringe Absorption von organischen Stoffen beitragen kann, um das Wachsen gedeihlicher zu machen, als wenn jene sehlen.

Liebig*) hat de Saussure's Versuche einer Prüfung unterworfen und gezeigt, dass wenn man auf der einen Seite den Zuwachs der Pflanzen während der Fortdauer des Versuchs mit der kleinen Menge von aufgesogenem Humin vergleicht, selbst bei dem Versuche, wo die grösste Quantität Humin aufgenommen wurde, und wo sie sich zu einander verhalten = 350: 4,3, so wie auf der. andern Seite die Quantität von kohlensaurem Kali, die von den Pflanzen mit dem aufgenomme-

^{*)} Ann. d. Ch. u. Pharm. XLII, 291.

nen Humin eingesogen worden ist, sich das les tere vielmehr als ein Stoff darstellt, den die Wi zelfasern bei der Absorption abzuscheiden such

In Betreff der Kohle verweist Liebig Zwei auf den botanischen Garten zu Regensburg.

Absorption von Salzen durch die Wurzeln

Vogel") hat eine Untersuchung über die Pri angestellt, ob die Pflanzen für sie schädlig der Pflanzen. Salze aus den Lösungen derselben in Wasser. sorbiren. Bekanntlich haben die Pflanzen das mögen, aus einer gemeinschaftlichen Lösung mehreren Stoffen gewisse in Igrösserem Verb als andere, zu absorbiren, indem einigen Stoffen so gut wie gar nichts aufgen men wird. Eine grössere Absorption von sch lichen Salzen hat man dann dem Umstande geschrieben, dass das eigentlich absorbirende! gan, welches die Endspitze der Wurzelfasern zuerst durch das Salz getödtet, und dass dass nachher von den todten Poren aufgenommen wähl Vogel glaubt, dass seine Versuche darleg dass dies nicht der Fall sei, sondern dass Pslanzen diese Absorption mit unzerstörten W zeln ausführen. Dabei kann jedoch die Ben kung gemacht werden, dass die Wurzel unzerg sein kann, wiewohl das Leben des Absorptio organes aufgebört hat.

Die Resultate, zu welchen seine Versu

führen, sind im Uebrigen folgende:

Die Pflanzen absorbiren vor anderen leit Kupferoxydsalze, sterben dadurch, und enthali dann Kupferoxydul oder Verbindungen davon:

Sie nehmen auf Chlormagnesium, schwefe

[&]quot;) Journ. f. pract. Ch. XXV, 209.

plante Talkerde, Salpeter und Jodkalium, schweplantes Manganoxydul, schwefelsaures Zinkoxyd, plantes Mickeloxyd, salpetersaures Kobaltland, essigsaures Bleioxyd, oxalsaures und weinlaures Chromoxydkali und zweifach ehromsaures lali, und sterben dadurch.

Salze von Silber und Quecksilber werden eben
List aufgenommen und tödten die Pflanzen, wäh
List das Metall daraus in ihren Geweben reducirt

List. Quecksilberchlorid tödtet sie, ohne zersetzt

Lister werden. In einigen wird dasselbe zu Chlorür

Listit. Diese Versuche bestätigen die früher

Lister wonnenen Resultate.

Nersuche über denselben Gegenstand, aber auf ndere Weise, sind von Louye tangestellt worden. erselbe fand, dass wenn die Erde, in welcher fanzen wachsen, mit Lösungen von Metallsalbegossen wurden, die Pflanzen diese aufnahen und dadurch starben, und dass sich das sgenommene Gist in der Pflanze wiederfand. agegen fand er, dass unlösliche Salze, wenn der, eine Pflanze umgebenden Erde einge-Rengt werden, keinen Einfluss ausüben. lebrauch in Belgien, wo man arsenige Säure it Mehl, Wasser und Fett zu einer Pasta knetet, Mesclbe in mebrere Kugeln theilt, und diese hier mad da auf Getreidefeldern in Löcher legt, die man in die Erde gestochen hat, um dadurch Würmer und schädliche Thiere zu tödten, welche die Saat oder das gekeimte Getreide verzehren, veranlasste ihn, auch die Wirkung der arsenigen Siure, wenn sie der Erde eingemengt wird, zu

^{&#}x27;) Memoires sur l'absorption des poisons métalliques par les plantes; par P. Louyet. Bruxelles.

untersuchen, und dabei fand er, dass wenn sie pulverförmig in einiger Menge, z. B. 40 Grammen auf ein Quadrat von 0,4 Meter Seite, der Erde eingemengt wird, die Saat nicht darin keinen Bei einer geringeren Menge keimt sie, aber win nig Halme erheben sich und sterben dann bell ab, aber sie enthalten kein Arsenik, das ein deckbar wäre durch die Marsh'sche Probe. In sehr wenig arseniger Säure in der Erde wächst die Saat wie gewöhnlich, und in dem Samen ode in den Halmen kann kein Arsenik entdeckt werden

Schwefel in Pflanzen.

Vogel") hat versucht, Samen von Lepidittissativum (Gartenkresse) in wohl ausgewaschend Pulver von weissem Glas zu säen und sie mit die stillirtem Wasser zu begiessen. Die Samen keint ten und die Pflanzen wuchsen unter einer Glasglocke auf. Diese Pflanze ist sehr reich an schwiffelhaltigen Bestandtheilen und schwefelsauren Salzen, und Vogel verglich nachher die Quantität von Schwefel in dem Samen mit der, welche in der ausgewachsenen Pflanze enthalten war.

In 100 Gran Samen fand er 0, 129 Gran. Schwefel. Von 100 Gran Samen erhielt er 2010 Gran ausgetrockneter Kresse, welche 2, 03 Gr. oder 15 Mal so viel Schwefel enthielt, wie der Same. Er fügt hinzu, dass hier der Ursprung des Schwefels nicht vermuthet werden könne, das Glaspulver frei von Schwefel und schwefels sauren Salzen gewesen sei. Der Versuch gelingt eben so gut in grobem Quarzpulver. — Man würde gewiss einen grossen Irrthum begehen, wenn man daraus auf eine Bildung des Schwefels schliessen wollte. Der Ursprung desselben ist wahrscheinlich in der Methode zu suchen, nach wel-

inner die relativen Schwefelquantitäten bestimmt

La Die Probe wurde der trocknen Destillation meterworfen und die sich daraus entwickelnden Gase durch eine Flüssigkeit geleitet, die durch Jermischung einer Kalilösung mit essigsaurem leioxyd, so lange ein Niederschlag entstand, phalten worden war. (Dies scheint aber vermhrichen zu sein, nämlich anstatt: so lange sich Niederschlag wieder auflöste). Der branne seh das Gas bewirkte Niederschlag wurde auswaschen und mit einer sehr verdünnten Salpemäure im Sieden behandelt, wodurch Schwe-Ablei zurückblieb, aus dessen Gewicht der Schweelgehalt berechnet wurde. Aber es wurde keine Jergleichung angestellt mit dem Schwefel, welder in dem erhaltenen Rückstande in Gestalt von sebweselkalium oder Schweselcalcium zurückgelichen sein konnte. Offenbar hätte der ungleiche Schwefelgehalt in den Rückständen die ganze Anomalie erklären können.

. Die Societät der Wissenschaften in Göttingen latte folgende Preisfrage gestellt:

Enthalten Pflanzen die sogenannten unorganiteken Elemente, d. h. die, welche in ihrer Asche tethalten sind, auch in den Fällen, wo sie ihnen ticht von aussen dargeboten werden, und sind diese Bestandtheile für die Ausbildung der Pflanten unentbehrlich?

Diese Frage wurde von Wiegmann und Versuche über die unorganiPolstorff*) beantwortet mit einer Untersuchung, schen Bestandtheile der
') Ueber die unorganischen Bestandtheile der Pflanzen, Pflanzen.

etc. Eine in Göttingen im Jahre 1842 gekrönte Preisschrift von Dr. A. F. Wiegmann und L. Polstorff.

die den Preis gewann. Sie zogen Wicken (Vicia sativa), Gerste (Hordeum vulgare), Haser (Avena sativa), Buchweitzen (Polygonum sagopyrum), Taback (Nicotiana Tabacum) und Klee (Trisolium pratense) in zwei verschiedenen Erdboden.

Der eine bestand aus einem weissen Quarasand von Königslutter in der Nachbarschaft von
Braunschweig, wo die Versuche angestellt wurden.
Derselbe wurde zuerst-durchgeglüht, um möglicherweise darin enthaltene organische Einmengüligen zu zerstören, darauf 16 Stunden lang und verdünntem Königswasser digerirt, dann durch Waschen gehörig von Säure und dem, was dien gelöst haben konnte, befreit und getrocknet.

Der andere bestand aus einem Gemenge von eben so behandeltem Sand und folgenden beson ders eingewogenen Stoffen:

Sand	•	•	861,26
Schwefelsaurem Kali		•	. 0,34
Chlornatrium		•	. 0,13
Schwefelsaurem Kalk (v	vabse	rfrei	1,25
Geschlämmter Kreide		•	. 10,00
Kohlensaurer Talkerde	• , •	•	. 5,00
Manganoxyd	• •	•	. 2,50
Eisenoxyd	•	•	. 10,00
Thonerde (gefällt aus	Alau	n) .	. 15,00
Phosphorsaurer Kalker	de .	• •	15,60
Huminsaurem Kali.			. 3,41
Natron			. 2,22
— Ammonia			. 10,29
- Kalkerde	•		. 3,07
Talkerde.			. 1,97
Thouerde	· •		4,64
- Eisenoxyo		•	. 3,32
Humin, unlösliches in		sser	50,00

Die Pflanzen wurden mit reinem, ammoniakfreiem, destillirten Wasser begossen und gegen inssere fremde Einflüsse durch Bedeckung getehützt.

In dem blossen Sande keimten sie, wuchsen bempor, aber nicht gedeihlich; einige blüheten, bindere unvollkommen; keine setzte Frucht an, wicht einmal die beiden Diadelphisten, die dieses boch nach Boussingault's Versuchen thun binnen, wenn auch die Erde keinen stickstoff-haltigen Körper euthält.

In dem Gemenge wuchsen sie gedeihlich, blüheten, und trugen reife, keimfähige Früchte.

Line gleiche Quantität Samen, wie die von dem, welcher ausgesäet worden war, wurde verbrannt, und das Gewicht und die Zusammensetzung der Asche bestimmt. Die erhaltene Pflanze wurde aufgezogen, als ihre Vegetationsperiode beendigt zu sein schien, gereinigt von dem, was ihren Wurzeln anhängen konnte, getrocknet und zu Asche verbrannt, diese Asche gewogen und analysist. Die Analysen wurden von Polstorff vorgenommen und scheinen gut ausgeführt worden zu sein.

Das allgemeine Resultat davon war, dass die Asche von den in dem Sande gezogenen Pflanzen überhaupt genommen doppelt so viel betrug, als die Asche von den dazu angewandten Gewicht von Samen, und zuweilen etwas darüber. Die in dem Gemenge gewachsenen Pflanzen enthielten dagegen 4 bis 5 Mal und darüber so viel unorganische Bestandtheile wie die ausgesäeten Samen. Die organische Masse der letzteren war

ungefähr 2½ Mal grösser wie die der ersteren, und beim Tabak war sie 5 Mal grösser.

Um zu erforschen, woher die doppelte Quantität Asche aus den in dem Sande gewachsenen Pflanzen komme, wurde der ausgekochte Sand analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

Kieselsäure . 97,900

Rali . . . 0.320

Kalkerde . 0,484

Talkerde . . 0,009

Thonerde . 0,876

Eisenoxyd . 0,315

99,904

Nachdem dieser Sand einen Monat lang mit Wasser übergossen hingestellt und in das letztere während der Zeit beständig Kohlensäuregas ein geleitet worden war, hatte sich eine Lösung gebbildet, die abgedunstet analysirt wurde, wodurch es sich herausstellte, dass Kieselsäure, Kali, Kalkerde und Talkerde ausgezogen worden waren, woraus man leicht erkennt, dass hier, gleichwich in der gewöhnlichen Ackererde, die feldspathartigen Sandkörner der unorganischen Masse, in Folge einer geringen und langsamen Zersetzung, die Gewächse mit Alkalien und Erden versorgen.

Dass die Idee von der Hervorbringung dieser Bestandtheile innerhalb der Pflanzen selbst unrichtig sei, legte Wiegmann auf die Weise dar, dass er Samen von Kresse in eine Masse von äusserst seinem, zerschnittenen Platindraht in einem Platintiegel säete und sie mit destillirtem Wasser begoss. Die Kresse wuchs vortrefflich, aber die Asche davon wog gerade eben so

viel, wie die von dem Gewicht des Samens, der ausgesäet worden war.

Der Schluss, welcher hieraus gezogen wird, besteht darin: dass diese unorganischen Stoffe für die Organisation der Pflanzen nothwendig sind, und dass sie beim Mangel derselben verkümmert, wiewohl es allerdings möglich ist, dass nicht alle Stoffe oder die ganze Quantität, welche die Asche enthält, unumgänglich nothwendig ist für die Ausbildung der Pflanze. Auch ist es wahrscheinlich, dass sich Kali und Natron, Kalkerde und Talkerde, Thonerde und Eisenoxyd, gleichwie in den Mineralien, einander ersetzen können, wenn die Erde von dem einen mehr als von dem anderen enthält.

Diese schönen und lehrreichen Versuche würden noch lehrreicher ausgefallen sein, wenn eine deitte Vergleichung hinzugesellt worden wäre, mit ehnen man eine Portion von dem Sande mengt hätte; denn es scheint klar zu sein, dass die Pflanzen in dem ungemengten Sande hauptwichlich aus Mangel an anderer Nahrung, als Luft und Wasser, abgenommen hatten, weshalb der Versuch nicht völlig zu dem daraus gezogenen Schluss berechtigt.

R. Hermann') glaubte die Frage, ob Hu-Humus in lemus von lebenden Pflanzen absorbirt werde, benden Pflandurch die vermeintliche Entdeckung lösen zu können, dass die Absätze der officinellen Extracte
nach seinen Versuchen aus Huminsäure, Quellsäure, Quellsatzsäure, Humusextract, u. s. w. be-

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Ch. XXVIII, 53.

stehen, und fragt: woher sollten die Pflanzen diese bekommen haben, wenn sie dieselben nicht aus der Erde aufgenommen hätten? bei kommt jedoch in Betracht 1) dass nicht alle braunen Absätze, wie viel Analogie sit auch mit dem, was der Humus enthält, haben können, Humus sind und dessen Zusammensetzung besitzen, und 2) dass sie nicht in dit Gewächsen selbst und in dem, was Wasser dipaus auszieht, enthalten sind; sondern dass ale Metamorphosen - Producte von den Bestandtheiles der todten Pflanze sind, gleichwie der Hamus in der Erde selbst. Für die Entscheidung der Frage ob Humus ein Nahrungsstoff für lebende Pflanzen sei, mangelt also dieser Beobachtung alles Stimus recht.

Allgemeine ormische Verhältnisse.

Ich erwähnte im letzten Jahresberichte, S. 4900 ganisch-che- Kopp's Vergleichungen zwischen den Verbindung gen der Säuren mit den drei, die Rolle eines Basis: spielenden Körpern: Wasser, Aethyloxy und Methyloxyd, und dem specif. Volum, dest specif. Gewicht und dem Siedepunkte, dusch welche, wenn eins von diesen bekannt ist, übrigen danach berechnet werden können. hat nun eine grössere Anzahl von Vergleichunges mitgetheilt, deren Resultate zwar nicht völlig mil dem physikalischen Gesetz übereinstimmen, aber sich demselben so nähern, dass man wohl hoffen? kann, dass wenn alle die durch Versuche gefunt denen Zahlen, auf denen diese Berechnungen beruhen, den Grad von Richtigkeit hätten, ze welchen sie gebracht werden können, auch die

^{&#}x27;) Ann. d. Ch. u. Pharm. XLI, 79 u. 269.

Vergleichungen vollkommen das physikulische Gewitz bestätigen würden. Es ist klar, dass ein solches Gesetz, wenn es sich in einigen Fällen gültig migt, auch allgemeiner geltend sein muss; und hat es deshalb wie es scheint, nicht ohne Infolg auch bei den Verbindungen geprüft, ' welche entstehen, wenn in Verbindungen von Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff, Wasseraquivalente gegen eine gleiche Anzahl von Chlorquivalenten ausgewechselt werden. In Betreff der zahlreichen Beispiele muss ich auf seine Abhandlungen verweisen.

Ansichten

Graham ') hat seine Ansichten über die Verhindungsweise der Grundstoffe, besonders in derüber die organische Verbinarganischen Natur mitgetheilt. Er nimmt an, dass dungsweise. in jedem Grundstoffe in fester Form, z.B. in ginem Metall, die Atome unter sich nach gewissen Typen verbunden seien, denen entsprechend, meh welchen sich die verschiedenen Grundstoffe za zusammengesetzten Körpern vereinigen, so dass, wenn sich des Metall mit anderen Grundcoffen vereinigt, in diesem Typus gewisse Atome etall durch den Körper substituirt werden, mit dem er sich vereinigt. Es ist nach Graham's Ausdruck eine wahre doppelte Zersetzung. Folge davon muss Graham die Zusammenhangskraft zwischen gleichartigen Atomen mit der Vereinigungskraft zwischen den Atomen von verschiedenen Grundstoffen als identisch betrachten.

In den Ansichten, welche Graham auf dieser Basis entwickelt, kommt gar keine Idee von zummmengesetzten Radicalen vor, und er theilt

^{&#}x27;) Ann. de Ch. et de Phys. IV, 177.

seine Ansichten von der organischen Zusammes setzung durch ein eigenthümliches Bezeichnungen stem mit, in welchem er das Symbol von dem organischen Körpern, die er als elektropositiv betrachtet un

ter, und die negativen über einen Strich setzt, z.B.

Wasser, $\frac{H^{10}O}{C^4}$ Aethyloxyd, $\frac{Cl N^2}{Hg H^4 Hg}$ Queck berchlorüramid, $\frac{H^6 Cl Cl}{C^4 H^2}$ Elaylchlorid, $\frac{H^8 Cl^2}{C^4}$

raelaylchlorid (Jahresb. 1841, S. 493), H+Cl² HJ C+. Acetylacichlorid, u. s. w.

Mit dieser Methode, Zusammensetzungen abetrachten und zu bezeichnen, verhält es siel wie mit der Buchführung über Rechnungen; dieses zu thun, gibt es eine einfache Method so dass das Resultat klar und fasslich Allen valliegt; aber jeder kann seine eigene Buchführung weise machen, so verwickelt, dass es viele Mülkostet, darüber klar zu werden.

Schiel") hat folgende Verhältnisse zwische den Radicalen, welche Aetherarien geben, ang merkt; wenn R = C² H⁴ ist, so können sie nac folgendem Schema aufgestellt werden:

Methyl = RHAethyl = R^2H Amyl = R^5H Cetyl = $R^{24}H$

und der Siedepunkt derselben steigt um 180 für jedes Multiplum von R, welches darin enthaltes

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. XLIII, 107.

Dies beruht also auf dem im vorigen Jahresb. \$375, angeführten, von Kopp aufgestellten phy-Malischen Gesetz.

Gerhardt*) hat eine Untersuchung über die Chemische lemische Classification der organischen Stoffe Classification der organischen Stoffe der organistgetheilt, die jedoch nichts anders enthält, als schen Körper. Leoretische Betrachtungen über die Metamorphoten der organischen Körper, für deren Einzelwiten ich auf die Abhandlung verweisen muss. Dieter Verfasser hat eine sehr bequeme Methode, Theolen zu machen, deren hauptsächlicher Vortheil larin besteht, dass alles, was sich von bekannten Thatsachen nicht in die von ihm aufgestellte Theole fügt, unrichtig ist, und er schliesst seine Abländlung mit folgenden neuentdeckten Fehlern in Leeren Ansichten, wofür der zuverlässige Betris der ist, dass diese Ansichten nicht zu seiner

Das Atomgewicht des Kohlenstoffs ist falsch; ist = 150, und das Atomgewicht der Kohlen
are ist also doppelt so gross, wie es augenom-

cheorie passen, welche voraussetzt, dass keine

Das Atomgewicht des Wassers ist falsch; es

Das Atomgewicht des Sauerstoffs ist, vergleichungsweise mit dem des Wasserstoffs, falsch. Es ist = 200.

Die Atomgewichte des Schwefels und Selens sind ebenfalls falsch. Sie sind doppelt so gross, als man annimmt.

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Chem. XXVII, 439.

Das Atomgewicht von einem grossen The der Metalloxyde muss verdoppelt werden.

Die elektrochemische Theorie stimmt nicht den chemischen Aequivalenten überein, und Dim a 8's Typen-Theorie ist für die jetzige Zeit einzig annehmbare.

Pflanzensäuren. Essigsäure. Deville") hat den Refractions-Index...
Essigsäure bestimmt. Derselbe ist für

 $\dot{H} \bar{A}$ (Specif. Gewicht == 1,063) == 1,3753. $\dot{H}^3 \bar{A}$ 1,3781,1

mit Zusatz von Wasser, bis das specif. Gewigekommen ist zu

1,0728 = 1,37121,062 = 1,3670

Der Refractions-Index ist also am grösst bei der grössten Dichtigkeit, aber er nimmt i grösseren Verhältniss ab, wenn die Dichtigk durch Zusatz von Wasser vermindert wird, wenn dies durch Zumischung von HA geschief

Chloressigsäure.

Melsens**) gibt an, dass die Chloressigsau (Oxalacichlorid) durch Auswechselung des Chloreseigen die gleiche Anzahl von Wasserstoff-Aequivalenten wieder in Essigsäure verwandelt werden kann. Eine verdünnte Lösung von der Saure wird mit einem Kaliumamalgam geschüttelt, weberschuss vorhanden, so entwickelt sich keit Wasserstoffgas, aber die Masse erwärmt sich. In Kalium im Ueberschuss zugegen, so entwickelt sich Wasserstoffgas, nachdem die Säure zersett sich Wasserstoffgas, nachdem die Säure zersett

Cart the Land

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. V, 142.

[&]quot;) Journ. f. pract. Chem. XXVI, 57.13 ...

worden ist, und man erhält eine Lösung von Kali, Chlorkalium und essigsaurem Kali, die, wenn man sie mit Kohlensäure sättigt, zur Trockne berdunstet und den Rückstand mit wasserfreiem Akohol behandelt, essigsaures Kali liefert, dessen Bäure Mclsens im Uebrigen mit Silberoxyd verbiigt und analysirt hat, um richtig über ihre Natur zu entscheiden. Dies glückte nicht mit Kalium allein, auch nicht mit Antimonkalium oder link. Ob es mit Zinkamalgam stattfindet, wurde leht versucht.

Ich gab im Jahresberichte 1842, S. 241, Eessigschwen, dass Melsens eine Schwefelsäure entdeckt at, die mit den Bestandtheilen von Essigsäure epaart ist. Er') hat jetzt durch Dumas, in essen Laboratorio die Versuche angestellt wuren, angeben lassen, wie diese Säure erhalten wird, as ganz einfach dadurch geschieht, dass man Pämpfe von wasserfreier Schwefelsäure von HĀ, . h. krystallisirbarer Essigsäure, condensiren sst. Sie vereinigen sich ruhig und fast ohne Sasentwicklung. Dann verdünnt man die Säure wit Wasser und sättigt sie mit kohlensaurer Bawterde oder mit kohlensaurem Bleioxyd, wobei keie Schwefelsäure, die die Säure im Ueberschuss aulgenommen hatte, mit der Base verbunden nieergeschlagen wird, worauf das gesättigte Salz Ans der filtrirten Flüssigkeit in Krystallen angeschossen erhalten werden kann.

Melsens sand das wasserfreie Barytsalz zu-

^{&#}x27;) Ann. de Ch. et de Phys. V, 392.

	Gefunden	Atome	Berechnet.
Kohlenstoff	. 8,56	2	8,731
Wasserstoff	. 0,84	2	0,724
Schwefel .	. 12,22	1	11,694
Sauerstoff.	. 22,76	4	23,242
Baryterde .	. 55,62	1 .	55,608.

Die Analyse des Bleisalzes führte ebensalla mederselben Formel für die Zusammensetzung der Säure, die also eine gepaarte Säure ist = C²H²Q + S, worin der Paarling dieselbe Zusammensetzung hat wie Formyloxyd. Das Barytsalz enthält 3 Atome Wasser auf 2 Atome Salz, aben das Bleisalz enthält nur 4 Atom. Du mas ben trachtet diese Säure als zusammengesetzt auf C⁴H⁴O⁵S+S, worin 1 Atom Wasser durch Atom schwesliger Säure ersetzt ist.

Weinsäure.

Dumas") hat uns wieder eine neue Ansielt von der Zusammensetzung der Weinsäure gegeben. Was seine frühere anbetrifft, nach welcher sie eine Wasserstoffsäure ist, so verweise ich auf den Jahresb. 1839, S. 264. Nach dieser neuen ist sie Acide oxal-acetique, d. h. sie besteht auf 2 Atomen Oxalsäure gepaart mit 1 Atom Essigsäure, woraus 2 Atome Wasserstoff und 1 Atom Sauerstoff zu Wasser verbunden ausgetreten sind, de Wasserstoff aus der Essigsäure und der Sauerstoff aus der Essigsäure und der Sauerstoff aus der Oxalsäure, so dass sie ist = C+H+O5+C+O4.

Um zu diesem Resultat zu kommen, bei ginnt er mit allgemeinen Betrachtungen. Sauerstoff vermindert seiner Meinung nach die Flücktigkeit der Körper, so dass sie um so weniger flüchtig werden, je mehr Sauerstoff sie aufneb-

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. V, 353.

men. Die flüchtigen Pflanzenstoffe enthalten niemals mehr als 5, höchstens 7 Atome Sauerstoff; kommt mehr hinzu, so verschwindet die Möglichkeit einer Verflüchtigung. Hierauf stellt er in der Kürze meine Ansichten über die Anzahl von Sauerstoffatomen in einem einzigen Atom von finem Oxyd*) dar, die er als nicht gehörig moti-Mrt betrachtet, wiewohl er sie nicht bestrei-Met, und nachdem er diese als meine Ansicht tufgestellt hat, kommt er zu seiner Ansicht, nach Welcher es solche Oxyde gibt, wie ich sie ange-Sührt habe, aber auch andere, welche mehr Sauertoff enthalten, und aus der Entwicklung der Jusammensetzung dieser gehen die ersten Züge a einer neuen Chemie und zu neuen Gesetzen hervor. Und diese Entwicklung, welche Dumas 842 in seinem Namen mit meinen Ansichten in Opposition stellt, ist dem Inhalte nach vollkommen dieselbe, wie ich sie im Jahresberichte 1840, (8.350, die Note) über die wahrscheinliche Zummensetzung derjenigen Oxyde gegeben habe, welche mehr als' 7 Atome Sauerstoff enthalten, and welche ich in demselben Jahresberichte, 8.527, als anwendbar auf die Zusammensetzung Jés Phloridzins betrachtet, so wie nachher in al-In folgenden Arbeiten weiter erörtert habe, näm-Beh die über die Vereinigung von zwei Oxyden in derselben Weise, wie in den Verbindungen der Schweselsäure mit organischen Körpern in den Säuren, welche wir seit 1841 auf Gerhard's Vorbehing copulirte oder gepaarte Säuren nennen. Da Dam s's diese Ansicht nun entdeckt, so nennt er

[&]quot;) K. Vet. Akad. Handl. 1838, p. 93.

diese Säuren Acides conyugués. Ich führe dies nicht an, um mir die Priorität einer Idee anzumassen, welche sich, da die Wissenschaft dass reif war, gleichzeitig einer grössern Anzahl war Naturforschern aufgedrängt haben muss, indem allen in die Augen fällt, sondern um eine Prolatzu geben, wie Dumas gegen die zu Werke geht welche er als seine Gegner in wissenschaftlichen Ansichten betrachtet, und welche er auf diese Weise scheinbar in den Augen solcher Long besiegt, die mit der Wissenschaft weniger genen vertraut sind.

Aber wir kommen wieder auf die Weinsäus Krystallisirte Weinsäure ist = C4H*C. + C³O⁵ + 4 H. Wird sie mit einer Basis, z. mit Kali neutralisirt, so werden 2 Atome Wasse gegen 2 Atome Basis ausgewechselt, und 2 Atom Wasser bleiben als Wasser zurück, so dass d empirische Formel für ein Atom Salz wird z. 2 K + C8 H8 O10, aber die rationelle = 2 K 1 G8 H4 O8 + 2 H, oder das, was wir gewöhnlich vielleicht einfältig genug, für 2 Atome neutmig weinsaures Kali halten. Erst dann, wenn de eine von den mit der Säure verbundenen Basen atomen Antimonoxyd ist, geschieht es, dass diese beiden Atome Wasser weggehen, und dass hier durch ein wasserfreies Salz erhalten werden kang Dass dieses dann geschieht, erklärt Dumas, and die Weise, dass das Antimonoxyd, ungeachte es eine schwache Basis ist, doch 3 Atome Same stoff enthält, und daber mit dem Kaliatom A Atoms Sauerstoff in der Base repräsentirt, so dass de durch alle 4 Wasseratome ausgetrieben werden

können. Versticht man dagegen, die Säure mit ArAtomen Kali zu vereinigen, so wird sie beim Bustrocknen zersetzt in Folge der starken basischen Eigenschaften des Kalis, die beiden Atome Wasser werden zersetzt und Oxalsüpre und Estigsäure wiederhergestellt, die sieh mit dem Kalitereinigen.

mi Eigentlich int en diese letztere Enhlätung, welche in diesem ganzen: Lehrgebäude von einiger wirk-Mihen Bedeutung ist, wiewohl auch sie nicht die nme Ansicht herneist. Wären sie richtig, so wärde dasselbe auch stattfinden mit den Verbinlangen in welchen Sb. durch Fe, Er, Al ersetzt ird, aber dies geschieht nicht. Die Weinsaure bliert micht das in Dumas's Theorie vorauege-Matei Wasser. Ist sie dagegen mit Basen, z. B. th Kali, Natron, Baryt, Kalk, Bleioxyd, bis pr völligen Neutralität gebracht, worden, so kann han keinen andern Grand einsehen, weshalb sie dite: Wasser nicht verliert, als den; dass dasmilie wirklich nicht darin vorhanden ist, und has also der Wasserstoff und Sauerstoff, von Maen es ausgemucht werden müsste, wahre Be-Mindtheile der Säure sind, die nicht die übrigen der verlassen, als his das gemeinschaftliche Band wischen ihnen aufgelöst wird. Dumas kat unter liesen Verbindungen auch die Methyl- und Acthyl-Weinsaure untersucht, und hier hat es nicht seine Verwunderung erregt, dass dieses Wasser, welches vonet wickt in die Aethyl- und Methylverbindungen cintritt, doch in beiden, selbst in den Kalisalzen enthalten ist. Es ist also unwidersprechbar, dass das bei den Antimonoxyd - Doppelsalzen beobachtete Verhalten eine Eigenthümilichkeit des weinsauren Antimonoxydsalzes darstellt, und dass das weinsaure Antimonoxyd allein, ohne mit eisen andern Tartrat verbunden zu sein, bei + 1000 dieselbe Veränderung erleidet, wie meine Versuche darlegen")

Dass ich bei diesen Versuchen aus dem al diese Weise metamorphosirten weinsauren And monoxydkali eine Säure dargestellt habe, welch nicht Weinsäure ist, sondern ein Product ihm Metamorphose, davon hat Dumas nicht die geringste Kenntniss zu nehmen für nöthig achtet, denn dies stimmte nicht mit seiner This rie überein. Ich habe mich vielleicht zu lange keiner theoretischen Darstellung aufgehalten, wahrscheinlich niemals einen allgemeineren Kall gewinnen wird, und gehe daher zu der Factischen in der Abhandlung über.

Es wird eine grosse Menge von Analysen weinsauren Salzen von Dumas und Piria ang führt, von den meisten ganz gewiss unnöhl da ihre Zusammensetzung schon vorber mit Sieht heit bekaunt war.

Weinsaure Salze. Das neutrale Kalisalz enthält 3,8 Proc. of 1 Atom Wasser auf 2 Atome Salz. Man Man dasselbe im Allgemeinen als wasserfrei angegebes Das Wasser geht unter + 180° weg.

Das Natronsalz enthält 15,5 Proc. oder i Atome Wasser. Das saure Salz enthält 9,5 Proc. oder 3 Atome.

Das Ammoniumoxydsalz enthält 1 Atom Krystallwasser. Das saure Salz enthält auch 1 Atom welches darin das zweite Atom Basis ersetzt.

^{*)} K. Vet. Akad. Handl. 1838, p. 106.

Actome Wasser. Vorher hat man 30 Proc. oder 7 100 Atome angegeben, aber dieses Salz ist gleichemeitig sowohl von Mitscherlich als auch von Schaffgotsch analysirt worden, die beide darin Actome Wasser gefunden haben. Hier stehen bleo zwei Resultate gegen eins. Dumas gibt jellech an, dass er auch bei der Verbrennungsmalyse ein damit übereinstimmendes Resultat ermalyse ein damit übereinstim

enthält 1 Atom Krystallwasser. In gelinder Wärme with das Ammoniumoxyd in Gestalt von Wasser and Ammoniak daraus weg und saures weinsaures with bleibt zurück. Mitscherlich (a. a. O.) with an, dass dieses Doppelsalz 8 Atome Wasser enthalte, und Dumas, dass dasselbe bei + 140° Atom Ammoniak = 12,4 Proc. verliere.

Das Kupfersalz enthält 3 Atome Krystallwasser.

Die Doppelsalze von Kali, Natron und Am-Weinsaure moniak mit Antimonoxyd enthalten nach Du. Doppelsalze mit mas's und Piria's oft wiederholten Versuchen Antimonoxyd.

mur ein Atom Krystallwasser, welches nicht bei - 100° weggeht. Früher hat man 2 Atome Wasser darin angenommen.

Das Barytdoppelsalz scheint auf 2 Atome Salz 5 Atome Wasser zu enthalten; bei + 100° verliert cs 8,2 Proc., welche 4 Atome ausmachen. Aber dann ist es zur Hälste metamorphosirt, so

dass es beim neuen Erhitzen bis zur völligen Metamorphose nur: 1 Atom noch verliert.

Die Salze von Blei und von Silber sind wit serfrei.

Buchner d. J. ') hat einige von den Dog pelsalzen der Weinsäure untersucht.

Weinsaures Antimonoxyd - Ammoniumoxyd schieset in schönen und regelmässigen Krystalle an, die von v. Kobell") beschrieben und velkommen isomorph mit den Krystallen des Kull doppelsalzes gefunden worden sind, und welch also eine damit analoge Zusammensetzung habit müssen.

Das Salz beginnt nicht eher zu krystallisirent als bis die Lösung zur Dicke einer Gelée gekommen ist. Versucht man dann, wenn sich einige Krystalle gebildet haben, diese herauszunehmen so schlägt sich ein Theil des Salzes pulverförmit nieder, und das Liquidum wird dadurch dünnt flüssig. In der Luft wird dieses Salz trüße und porcellanähnlich, und verliert bei + 1000 5,40 Proc. Wasser. Darüber verliert es Ammoniste Das Salz wurde mit aller Genauigkeit austysist und gab:

Gefunden Atame Berechnet

Weinsäure 40,34 2 40,27

Ammoniumoxyd 7,65 1 7,92

Antimonoxyd 46,60 1; 46,36

Wasser 5,41 2 5,45

Da dies um ein Atom Wasser von dem ab

[&]quot;) Buchn. Rep. Z. R. XXVIII, 320.

[&]quot;) Gel. Anz. d. k. bayerischen Acad. d. Wissenschi 1842. No. 165 n. 166.

meicht, was Dumas und Piria angegeben halen, so hat einer von ihnen eine fehlerhafte
Analyse gemacht. Aber wer? Ist der Fehler auf
les Letzteren Seite, so gilt er auch für das Kalipls. Nachdem ich jetzt die abweichenden Resultate
pehrerer Chemiker von denen von Dumas und
liria angeführt habe, so wäre es wohl der
lähe werth, eine Prüfung anzustellen, um zu
pfahren, auf wen man sich am meisten verlassen
han. Das Natrondoppelsalz bildet eine unregellässige Salzmasse. Das Lithiondoppelsalz gibt
lae durchsichtige Gelée, aus der sich nach länerer Zeit prismatische Krystalle absetzen.

Weinsaures Wismuthoxydkali wird in Ge-

alten.

Die weinsauren Doppelsalze von Ammoniumzieh mit Chromoxyd, Eisenoxyd und mit Thonide sind amorph.

Pelouze) hat eine uncrwartete Verbindung Saures wein
Arseniksäure und zweisach weinsaurem Kali

Bervorgebracht, worin die erstere das Antimon
Exyd in den vorhergehenden Doppelsalzen ersetzt.

Man löst 1 Theil Arseniksäure in 5 bis 6 Th.

Wasser uust, vermischt die Lösung mit weniger

Ich der einem Atomgewicht der Säure entsprechen
Ich Quantität sauren weinsauren Kalis und erhitzt

Die zum Sieden. Beim Erkalten schlägt sich

Jann die Verbindung in Gestalt eines krystallini
Tehen Pulvers nieder. Am besten ist es jedoch

Alkohol zuzusetzen, wodurch das Salz gefällt

wird, dasselbe dann mit Alkohol zu waschen und

^{&#}x27;) Ann. de Ch. et de Phys. VI, 63,

in freier Luft zu trocknen. Es ist ein wieh selten krystallinisches Pulver, das sich leit in Wasser löst, aber darin bald nachher zet setzt wird unter Abscheidung von saurem we sauren Kali. Bei einem Ueberschuss von An niksäure findet dies nicht statt. Es besteht KT+ÄaT+5H. Bei + 130° verliert es die 5 Atome Wasser, und gibt darauf in höhel Temperatur nicht eher wieder Wasser ab, bis es ganz zersetzt wird, so dass es also die Metamorphose der Antimonoxydsalze zeigti

Ammoniak u. mit Chlor.

Erdmann') hat gefunden, dass wenn Silberoxyd mittrocknes Ammoniakgas bei + 70° über weinst res Silberoxyd leitet, sie sich mit Heftigkeit setzen unter Bildung von kohlensaurem Ami niak, welches sich sublimirt mit Schwärzung Masse. Wasser zieht dann aus dem Rücksta weinsaures Ammoniak und lässt ein schwarz Pulver zurück, welches aus 92,5 Silber und 7 Kohlenstoff besteht, was keinem bestimmten Ator verhältniss entspricht; aber der Rückstand kond Silberoxydul gemengt mit Ag C² enthalten.

> Weinsaures Silberoxyd absorbirt trocknes Chlq gas bei gewöhnlicher Temperatur, unter so sin ker Erhitzung, dass brenzliche Producte entste (Es ist zu bedauern, dass dieser Versud nicht so angestellt wurde, dass das Chlor ausse langsam und in einem künstlich abgekühlten Ga fass darauf wirkte). - Dagegen in Wasser wurde Chlorsilber, Kohlensäuregas und unveränder freie Weinsäure erhalten.

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Ch. XXV, 405.

Fresenius") hat eine ausführliche Untersu-Traubensaure chung über die traubensauren Salze angestellt.

Das Kalisalz schieset bei langsamer Verdunstung in grossen, harten, durchsichtigen, vierseitigen, aber wenig regelmässig gebildeten Krystallen an, die sich nicht in der Luft verändern, aberbei + 1000 verwittern und ihren ganzen Wassergehalt, der 13,68 Proc. oder 2 Atome beträgt, verlieren. Das Salz verträgt darauf + 2000 ohne Veränderung. 1 Theil Salz löst sich bei + 250 in 0,97. Th. Wasser, aber es ist fast unlöslich in Spiritus. Das saure Salz schiesst aus einer im Sieden gesättigten Lösung in kleinen, vierseitigen Tafeln an, wenn die Abkühlung langsam stattfindet, sonst fällt es wie ein Krystallmehl daraus nieder. 1 Theil Salz löst sich bei + 100° in 14,3 Th., bei + 25° in 139 Th. und bei + 19° in 180 Th. Wasser. In Alkohol ist es unlöslich. Es enthält nur das basische Wasseratom.

Das Natronsalz krystallisirt leicht in durchsichtigen, vierseitigen Prismen, die dem rhombischen System angehören. Es enthält kein chemisch gebundenes Wasser. 4 Th. Salz löst sich
bei + 25° in 2,63 Th. Wasser. In Alkohol ist
es unlöslich. Das saure Salz schiesst aus einer
im Sieden gesättigten Lösung in kleinen, klaren,
regelmässigen Krystallen (des 2 und 1 gliedrigen
Systems) an, welche glänzende Flächen und gestreifte Verticalflächen haben. Sie enthalten 3
Atome Wasser, welche 14,12 Proc. betragen
und von denen bei + 100° 9,41 Proc. weggehen,
mit Zurücklassung des basischen Wasseratoms.

^{&#}x27;) Ann. d. Ch. u. Pharm. XLI, 1.

hener i

1 Th. Salz löst sich bei + 190 in 41,3 Th. With ser. Es ist unlöstich in Alkehol:

Das Doppelsalz mit Kali hat Fresenius nicht erhalten; inzwischen gibt Mitscherlich") mit dass man durch Anwendung eines Ueberschaff von dem Kalisalze, ein Doppelsalz erhält, welch 1 Atom von jeder Basis enthält, aber nicht Krystallform des Seignettesalzes Besitzt.

· Das Ammoniumoxydsalz sehiesst in regulie vierseitigen Prismen (des 2 und 1 gliedrigen stems) an, aber der grösste Theil davon effici cirt, verliert Ammoniak in der Lust, ist lett löslich in Wasser, wenig löslich in Spiritus, enthält kein Wasser. Das saure Salz schill sich als ein Krystalkmehl nieder; und setzt !! aus einer im Sieden gesättigten Lösung in kleil Nadelni oder vierseitigen Blättchen (des 2 ml gliedrigen Systems) ab, die sich nicht verände auch bei + 100°. 1 Th. Salz braucht 100 T Wasser von + 20 zu seiner Lösung. Das S enthült nur das basische Wasserstom. Mit Natronsalz bildet es ein Doppelsalz, wenn mi das saure Natronsalz mit kaustischem Ammen sättigt, und die Flüssigkeit im Exsiccator un ungelöschtem Kalk verdunstet. Es giebt' dit harte, grosse, farblose, durchsichtige Krystill, die vierseitige Tafela (Platten des 1 und 1 gu drigen Systems) bilden. Es verwittert in Lust und verliert Wasser und Ammoniak. Salz-enthält ein Atom von jeder Base. lich **) führt an, dass dieses Salz mit 8 Atonia

^{*)} Poggend.: Ann. LVII, 484.

[&]quot;) Ebendas.

Wasser erhalten wird, und denn isomorph mit dem Seignettesalz und dem entsprechenden weinsauren Ammoniakdoppelsalz ist.

Mit Kali scheint sich kein solches Doppelsalz zu bilden.

Das Barytsulz schlägt sieh allmälig nieder, wenn man eine Liösung von essigsauter Baryterde mit Traubensäure vermischt, und es bildet zuletzt eine Masse von kleinen glänzenden Nadeln, welche, gleichwiei Du mäs von dem weinsauren Salze augegeben hat, aus 2 Atomen Salz und 5 Atomen Wasser besteben. Es ist fast vollkommen unlöslich in kaltem Wasser und in Essigniuse, und es bedarf 2000 Th. siedenden Wassers, um aufgelöst zu werden. Wird dieses Sals im Sieden gefällt, so bildet es ein weisses, wanig krystallinisches Pulver, welches wasserfrei ist. In einer Lösung von Traubensäure löst es sieh mehr, als in Wasser, and das, was sich nachher daraus absetzt; ist neutral. Es bildet keine Doppelsalze mit Bali und mit Natron .: .

Das Strontiansalz ist ein glänzentles, weisses, krystallinisches, in Wasser fast unlösliches Pulver, welches sich wenig in eiedendem Wasser, in einer Lösung von Traubensäure und in Essigsänre- auflöst. Es. enthält 23,66 Proc. oder 4 Atome Wasser, und bildet keine Doppelsalze mit Kali und mit Natron.

Das Kalksalz fällt in Gestalt eines weissen, glänzenden Pulvers, oder aus einer sehr verdünnten Lösung in feinen, glänzenden Nadeln nieder. Es enthält 24,5 Proc. oder 4 Atome Krystall-wasser. Es bildet kein saures Salz und mit Kali und Natron keine Poppelsalze.

Das Talkerdesalz wird erhalten, wenn kohlensaure Talkerde in einer siedenden Lösu von Traubensäure auflöst und die Lösung lang erkalten lässt, wobei das Salz in kleinen rege mässigen, geraden rhombischen Prismen anschie Durch rasche Abkühlung oder fortgesetzte Y dunstung fällt es in Gestalt eines weissen L vers nieder. Es verwittert in trockner Lust. verliert bei + 100° 27,24 Proc. oder 4 Am Krystallwasser, behält aber das 5te zurück, ches erst bei + 200° weggeht, ohne dass t das Salz im Uebrigen zersetzt. Der ganze I sergehalt beträgt 34,25 Procent. - 4 The braucht 120 Th. Wasser von + 190, um au löst zu werden, aber weniger von siedend Es ist unlöslich in Alkohol. Es löst sick i in einer Lösung von Traubensäure, aber ausi ser Lösung schiessen durch Verdunstung net des Salz und davon getrennte Krystalle von Säure an. Sättigt man die sauren Salze alle scher Basis im Sieden mit kohlensaurer Talken so schiesst daraus während des Erkaltens nur. Talkerdesalz an. Aber wird die Lösung fi während verdunset, so bleiben die Salze mit a ander verbunden, und man erhält einen Sym der nach dem Erkalten allmälig erstarrt zu ein formlosen Masse von einem Doppelsalz, aus · Wasser, selbst im Sieden, sehr wenig von 🍇 traubensauren Alkali auszieht.

Das Manganoxydulsalz schiesst während Merdunstung einer mit Traubensäure gemengte Lösung von essigsaurem Manganoxydul in kleiner gelbweissen Krystallen an, dis in der Lust weränderlich sind, auch bei + 400°. Sie löse

sich wenig in kaltem und etwas mehr in siedendem Wasser. Sie enthalten 8,1 Proc. oder 1 Atom Wasser.

Das Eisenoxydulsalz, durch doppelte Zersetzung gebildet, fällt als ein rein weisser Niederschlag nieder, färbt sich in der Luft gelb, grün und zuletzt braun. Es ist wenig löslich in Wasser, leichtlöslich sowohl in Säuren als auch in Alkali, selbst in Essigsäure und in Ammoniak. Es schlägt sich nicht durch Säuren aus der alkalischen, auch nicht durch Alkali aus der sauren Lösung nieder.

Das Eisenoxydsalz, erhalten durch Auflösung von Eisenoxydhydrat in freier Säure und Abfiltriren von dem dabei gleichzeitig gebildeten basischen Salze, gibt eine braune Auflösung, die zu einer amorphen, braunen Masse eintrocknet, die sich leicht pulverisiren lässt, sich leicht in Wasser löst und nicht durch Alkali gefällt wird. Mit dem Kalisalze gibt es ein Doppelsalz, welches nach der Verdunstung eine schwarzbraune, körnig krystallinische und zersliessliche Masse ist. Bei seiner Bildung wird ein basisches Salz in Gestalt eines hellgelben, sandigen, schweren Pulvers abgeschieden. Es wird von Traubensäure und leicht von Kali mit braungrüner Farbe aufgeföst, und aus der Lösung setzt sich beim Erhitzen ein braungrüner Niederschlag ab.

Das Kobaltsalz, bereitet auf dieselbe Weise wie das Mangansalz, setzt sich in blassrothen Krystallkrusten ab, die sich wenig in kaltem und in siedendem Wasser lösen, wenn nicht Tran-hensäure zugesetzt wird. Von kaustischem Kali wird es mit schöner veilchenblauer Farbe aufge-

löst und die Lösung erhält sich beim Sieden aber durch Verdünnung mit Wasser setzt sie genen schmutzig blauen Niederschlag ab, wodge sie wasserklar wird.

Das Nickelsalz, auf dieselbe Weise bereitschiesst in Gruppen von grünen vierseitigen I deln an, die in der Luft langsam verwittern, sehr rasch bei + 100°. Es löst sich wenig Wasser, wenn nicht Traubensäure zugesetzt wir Mit grüner Farbe in Kali löslich. Enthält I Proc. oder 5 Atome Wasser.

Diese beiden Salze verhalten sich zu trauf saurem Alkali, wie traubensaure Talkerde.

Das Zinksalz bildet einen gelatinösen, weise zähen Niederschlag, der schwierig auszutrocknen

Das Bleisalz wird aus einer sauren Lösung kleinen Krystallnadeln erhalten. Gewöhnlich es durch Traubensäure aus essigsaurem Bleise in Gestalt eines weissen Krystallpulvers nich Es löst sich sowohl in Kali als auch in Ammoni

Das Kupferoxydsalz, bereitet wie das Mangsalz, schiesst in kleinen vierseitigen, hellhlad Nadeln an, die sich wenig in Wasser auflöre Es enthält 14,5 Proc. oder 2 Atome Wasser gibt mit Kali ein in Wasser lösliches Doppelst dessen Lösung blau ist und während ihrer V dunstung eine formlose, blaue Salzkruste absetzt nachher schwerlöslich ist, sowohl in kaltem als an siedendem Wasser, wie das Talkerdedoppelsals.

Das Quecksilberoxydulsalz schlägt sich in Gestalt eines weissen, schweren Pulvers, nieder welches im Sonnenlichte bald graubraun wird.

Das Chromoxydsalz, erhalten aus Tranben säure und Oxydhydrat, bildet eine saure violett Wasser wieder lösliche, krystallinische Masse Mrücklässt. Alkohol fällt daraus ein violettes basisches Salz, welches sich beim Trocknen thwärzt, und sich in Wasser erst dann löst, wenn Traubensäure hinzukommt. Mit Kali gibt feses Salz ein leicht lösliches Doppelsalz, weltes nach der Verdunstung eine violett grüne, ist schwarze, amorphe Masse zurücklässt, die leicht in Wasser auflöst. Die Lösung wird burch Kali grün, aber vollkommen durch Kalktydrat ausgefällt.

Fresenius hat ausserdem gesunden, dass de Traubensäure mit Kali und Borsäure, sowie Mt Natron und Borsäure, und traubensaures Kali Mt Borax Verbindungen bildet, die völlig mit Maen übereinstimmen, welche aus Weinsäure Malt m werden. Dagegen fand er, dass keine mte Verbindung aus saurem traubensauren oniak mit arseniger Säure hervorgebracht den konnte, die der weinsauren entspricht.

**Dumas*) hat in seiner Arbeit über die Wein-Citronensäure ire auch eine neue Theorie über die Zusamiensetzung der Citronensäure gegeben, nach welier diese Säure aus folgenden drei Säuren zuimmengesetzt ist, von denen eine jede ihr Atom
in sättigt, und die also zusammen i Atom
in einer dreibasischen Säure geben:

Acide oxalique . . C^2 O^5 Acide acetique . . $C^4H^6O^5$ Acide oxal-acetique $\begin{cases} C^4H^4O^3\\ C^2 O^2 \end{cases}$

= 12C + 10H + 110.

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. V, 360.

Die von mir gegebene, man kann wohl sagen, handgreisliche Ermittelung der Metamorphose den Citrate bei + 200° *), ist für Dumas, als wäge sie niemals gegeben.

Bernsteinsäure.

Ich habe in den beiden vorhergehenden Jeh resberichten angeführt, dass Talgsäure und Man garinsäure durch Salpetersäure in Bernsteinsäurg verwandelt werden. Roualds ") hat gezeigh dass sie auch aus weissem Wachs durch stanh Salpetersäure erhalten werden. Die wechselseis tige Einwirkung derselben, ist im Anfange seh heftig, aber dann nimmt sie ab und erforden dass sie mehrere Tage nach einander durch Wärme Das Wachs verwandelt sicht unterstützt wird. allmälig in ein Oel, welches auf der Flüssigkei schwimmt und nach dem Erkalten nicht mehr es starrt. Aber auch dieses wird allmälig zerstüt und aufgelöst, wenn man Salpetersäure in den Maasse, wie sie zerstört wird, zusetzt. Sela man das Kochen fort, bis sich kein Stickoxydgan mehr entwickelt, so ist alles aufgelöst, und cont centrirt man dann die Flüssigkeit stark, so schieset die Bernsteinsäure daraus in reichlicher Mengel an. Man lässt dann die saure Mutterlauge, welt che noch Bernsteinsäure aufgelöst enthält, davori abtropfen, und krystallisirt letztere mehrere Males anfangs durch Auflösen in Salpetersäure und nacht her in Wasser.

Die Bernsteinsäure wird auch aus Wallrath.
erhalten, wie ich bei den Metamorphosen des selben weiter unten anführen werde.

^{&#}x27;) K. Vet. Akad. Handl. 1838, p. 98. Und Jahresber. 1840, S. 354.

^{**)} Ann. d. Ch. u. Pharm. XLIII, 356.

Im Allgemeinen ist es sehr schwierig, Ben- Unterscheitoësäure und Zimmetsäure zu unterscheiden, wenn
zoësäure von
Zimmetsäure.

Itann und Marchand') geben folgende selir
teichte Methode an: Man vermischt die Säure,
Welche untersucht werden soll, mit einer Lösung
Von Chromsäure, die uach Fritzsche's Methode
Tereitet worden ist, (oder auch mit einem Getenge von Schwefelsäure mit Kalibichromat), und
Testiflirt. Aus Zimmetsäure erhält man Bittertandelöl, welches mit dem Wasser überdestillirt;
Tes Benzoësäure erhält man dagegen keine Spur
Tevon.

Louis Lucian Bonaparte") bereitet die Valeriansäure. Wiferiansäure aus der Valerianwurzel auf folgende Weise: 50 Pfund der zerschnittenen feineren Wurzel werden wohl zerstossen und mit 400 Fund Regenwasser (kohlensaure Erdsalze dürfen dem angewandten Wasser nicht aufgelöst sein) Westillirt, bis ungefähr 300 Pfund überdestillirt Find, oder so lange das Uebergehende noch freie Säure enthält. Das gleichzeitig dabei übergehende Bel enthält nur einen geringen Theil von der Baure, und dieselbe ist grösstentheils in dem Mergegangenen Wasser aufgelöst. Das Oel wird Megeschieden und mit Kalkmilch geschüttelt, welthe die Säure auszieht. Die von dem Oel abge-Behiedene Kalkmilch wird zur Sättigung des de-Millirten Wassers angewandt, dem man dann noch mehr Kalkmilch zusetzt, bis die Flüssigkeit vollkommen gesättigt worden ist, worauf man sic

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Chem. XXVI, 497.

[&]quot;) Journ. de Ch. Med. VIII, 676.

filtrirt und verdunstet. Der kohlensaure Kall welcher sich dabei absetzt, und welcher sich der überschüssigen Kalkerde durch Anzieht von Kohlensäure aus der Luft bildet, wird als schieden, und wenn die Flüssigkeit zuletsta concentrirt geworden ist, dass sich eine Salsh darauf zeigt, so giesst man sie in eine Flags und vermischt sie darin mit Salpetersäure, welt frei von salpetriger Säure sein muss. die Salpetersäure in einigem Ueberschuss hings gekommen ist, wird die Flasche verschlossen wohl nmgeschüttelt. Die Valeriansäure scheid sich dann in Gestalt eines Oels ab, welches der Kalksalzlösung schwimmt, die saure, val riansaure Kalkerde enthalten würde, wenn nie die Salpetersäure im Ueberschuss zugesetzt w den wäre. Die abgeschiedene Säure wird M gelinder Wärme in einer tubulirten Retorte eingesetztem Thermometer destillirt, und die Ver lage gewechselt, wenn der Siedepunkt unverig derlich geworden ist, indem das, was nun äben geht, reine Valeriansäure ist. Die Säure hat nat Bonaparte's Versuchen ihren Siedepunkt be + 176° und sie erstarrt nicht bei - 15°, ganz 41 wie Dumas von der künstlichen angegeben bei (Jahresber, 1842, S. 281). Er hat bemerkt, dag wenn man Lösungen von valeriansauren Salsq in Wasser entweder mit Valeriansäure oder weniger von einer stärkeren Säure, als zur Sin tigung der Base erforderlich ist, versetzt und schüttelt, sich ein saures Salz in Gestalt eing Oels abscheidet. Ausserdem hat er einige Salm von dieser Säure beschrieben:

Das Barytsalz, von dem Trommsdorff angege-

Lust unveränderlich sei, konnte Bonaparte Lust unveränderlich sei, konnte Bonaparte At krystallisirt erhalten, sondern die syrupdicke Lung desselben trocknete zu einer farblosen, lieähnlichen Masse ein, wodurch sich also auch mas's Angabe bestätigt. Bei der trocknen ktillation lässt es kohlensaure Baryterde zurück, liefert ein slüchtiges Oel, welches Valeron dürste.

Das Cadmiumoxydsalz entsteht schwer aus dem densauren Salz und einer Lösung der Säure in Schuppen Beim Verdunsten schiesst es in Schuppen die denen der Borsäure ähnlich sind, und sich wohl in Wasser als auch in Alkohol auflösen.

Das Uranoxydsalz trocknet zu einem gelben, nichsichtigen Firniss ein. In Wasser aufgelöst dem directen Einfluss des Sonnenlichts austetzt, wird es zu Oxydulsalz reducirt, und enn die Säure im Ueberschuss vorhanden ist, schlägt sich unter Entwickelung von Gasblasen ins Violette sich ziehender ölähnlicher Körper teder, der ein saures Salz von dem Oxydul ist. Das Silberoxydsalz ist schwerlöslich in kaltem Vasser, aber leichter löslich in siedendem, bedaches wenn dieses Valeriansäure aufgelöst enttt, und schiesst daraus beim Erkalten in Schupta an, die der Borsäure ähnlich sind, welche ch aber mit erstaunlicher Leichtigkeit durch das veringste Licht dunkler färben.

Ich erwähnte im letzten Jahresber., S. 401, Gerhardt's Angabe, dass Indigo, wenn man in durch Schmelzen mit Kalihydrat zersetzt, Valeriansäure liefere. Dies ist von Winckler')

⁾ Buchn. Rep. Z. R. XXVIII, 70.

geprüft worden, welcher gefunden hat, dass hig durch eine Säure gebildet wird, die im Geruch grog Achnlichkeit mit der Valeriansäure hat, die si aber durch ihre Eigenschaften davon untersch det. Er fand, dass Lycopodium, wenn man genau nach derselben Vorschrift, welche G hardt für den Indigo gegeben hat, mit Kalif drat behandelt, dieselbe Säure gibt, welche durch Destillation der Lösung des Kalisalzes Schwefelsäure erhält. Die so erhaltenen Säur hervorgebracht sowohl mit Lycopodium als ag mit Indigo, haben viele äussere Achnlichkeit der Valeriansäure, auch im Geruch; aber sie sitzen einen Nebengeruch, den die letztere ni hat. — Er hat daher das Barytsalz und das S bersalz von der echten Valeriansäure mit dens ben Salzen von der auf die jetzt angeführte We bereiteten Säuren verglichen. Die beiden letzten sind identisch, aber sie sind nicht Valeriansau Valeriansaurer Baryt hat einen bestimmt süsslich Geschmack und den Geruch der Säure. Derself wird augenblicklich durch salpetersaures Silbe oxyd gefällt. Das Barytsalz der beiden ander Säuren schmeckt salzig und zusammenziehen und es wird nicht durch salpetersaures Silberox gefällt; aber nach einer Weile fällt reduciele Silber daraus nieder, was augenblicklich stattig det, wenn die Flüssigkeit vorher erhitzt worden

Valeriansäure zeln von Athalinum.

Dagegen fand er, dass die Wurzeln von Athe aus den Wur-manta Oreoselinum einen Körper enthalten, dessel manta Orcose- Auszichung und Eigenschaften weiter unten by schrieben werden sollen, der durch Behandlung entrirter Schwefelsäure und besonders mit Kalihydrat auf die oben angeführte Weise

pahre Valeriansäure, in bedeutender Menge her-

Buchner d. J.) hat in der Wugzel von An-Angelicasaure. plica Archangelica eine neue Säure gefunden, ie er Angelicasäure nennt, und welche in ihren igenschaften Aehnlichkeit mit der Valeriausäure pt. Man zieht die Wurzel mit Alkohol aus, estillirt den Alkohol wieder ab, his sich der Bijckstand zuletzt in zwei Liquida theilt, von tenen das obere dick und harzartig; ist a und das miere in Wasser lösliche Bestandtheile enthält, na obere, der von Bucholz und Brandes hüher dargestellte. Angelicalialsam, wird abgenompen und mit Wasser gewaschen, dann mit einer being von kaustischem Kali vermischt und deillirt, wobei ein flüchtiges Oel übergeht. Die ösung in Kali enthält neben anderen Stoffen, eren Abscheidung weiter unten beim Angelicin ngeführt werden soll, die Angelicasäure anfge-Wird darin das Alkali mit Schwefelsäure, lie in einem kleinen Ueberschuss zugesetzt:wird, maättigt und das Gemenge destillirt, so geht die füre mit dem Wasser über, theils in Gestalt nn ölähnlichen Tropfen, und theils in dem Wasme aufgelöst. Das Destillat wird mit kohlensauum Kali gesättigt, zur Trockne verdunstet und he Kalisalz mit concentrirter Phosphorsäure dedillirt, wobei die Angelicasäure rein übergeht. Sie besitzt folgende Eigenschaften: Sie ist ein Mirbloses, ölartiges Liquidum, welches

menige Grade über 00 in grossen gestreisten Pris-

men anschiesst, die zuweilen einzeln anschiessen,

^{&#}x27;) Buchn. Rep. Z. R. XXVI, 163.

zuweilen von einem gemeinschaftlichen Mittelpunkte ausgehen, die aber wieder in den öhrig gen Zustand zurückkehren, wenn sich die Tel peratur erhöht. Sie riecht stark nach Valeri säure und gleichzeitig auch nach Essigs auch schmeckt scharf beissend sauer, ist bis zu ein gewissen Grade in Wasser löslich, gibt leil lösliche Salze mit Alkalien und alkalischen Erd deren Lösungen durch salpetersaures Silberdi und Bleioxyd weisse, in Wasser etwas lösik Niederschläge geben. Das Silbersalz schwill sich bald nachher und verwandelt sich in re cirtes Silber. Kupferoxydsalze geben einen het blauen, in mehr Wasser löslichen Niederschl der bald nachher grau wird. Quecksilberchie schlägt nichts nieder. Mit Eisenoxydsalzen W ein fleischrother Niederschlag erhalten, der sä nicht beim Waschen auflöst, was mit dem dus ler gefärbten Niederschlag, welchen valeriansat Salze geben, der Fall ist.

Die Angelicawurzel liesert bei der Destillation mit Wasser ein flüchtiges Oel, welches ein welche von der Säure enthält, aber das Wasser ist nicht sauer. — Vielleicht besteht die leichteste Bertstungsmethode dieser Säure darin, dass man Wurzel mit Wasser, dem Schweselsäure zustetzt worden ist, destillirt, wodurch die Säute welche wahrscheinlich darin mit Basen verbit den ist, frei wird und dann übergeht. Solls sie aber ein Metamorphosenproduct der Einwickung des Kalis auf den Angelicabalsam sein, würde sie auf diese Weise nicht erhalten werden können, was wohl verdiente ausgemittelt zu werden.

Kümmel') hat die frische Garten-Rante ana- Eigenthümlilysirt und darin eine eigenthümliche, krystallisi- che Säure in rende Säure gefunden, die in der Panze mit Kalkerde zu einem in Wasser löslichen Salz verbunden zu sein scheint. Die frische blühende Psianze wird zerstampst und ausgepresst, der gepresste Kuchen noch einmal mit Wasser zerstampft und wieder ausgepresst. Das Liquidum wird gekocht und bis zur Abscheidung des Satzmehls verdunstet, dann filtrirt, mit einer Lüsung von Bleizucker gefällt, der Niederschlag durch Schwefelwasserstoff oder: am besten durch verdünnte Schwefelsäure zersetzt, und das Liquidum hinreichend verdunstet, worauf die Säute daraus in Krystallen angeschossen erhalten wird. Als Charactere dieser Säure werden angeführt, dass sie nicht flüchtig ist, sondern dass sie sich beim Erhitzen zersetzt unter Ausstossung des Geruchs der Raute und unter Zurücklassung einer lockeren, schwer verbrennbaren Kohle, und dass das , Kalksalz dieser Säure eine Lösung von Eisenchlorid dunkelgrün färbt, ohne einen Niederschlag zu bewirken.

Bekanntlich haben Pelletier und Caven-Chinovasaure. ton aus der sogenannten China nova eine eigenthümliche Saure dargestellt, die sie Chinovasaure nannten, und Winckler hat aus derselben Rinde einen eigenthümlichen bitteren Körper abgeschieden, den derselbe Chinovabitter nannte. Winckler ") hat nun angegeben, dass diese bittere Substanz ein sauger Körper sei, der sich mit Alka-

^{&#}x27;) Archiv d. Pharm. XXXI, 166.

[&]quot;) Pharmac. Centralbl. 1842, S. 635.

lien vereinigt zu löslichen Salzen, die sehr! ter schmecken, und der mit Erden und Mel oxyden schwerblösliche Salze bildet. Das Sill salz besteht aus 78,17 Säure und 21,85 Sille oxyd, wonsch das Atom der Saure 5193,2 wh Dieser Körper ist auss Neue bei Wöhler Schnedermann untersucht worden, sich ergeben hat, dass Chinovabitter und Chil vasäure einerlei Körper sind. Er wurde auf gende Weise bereitet i die Rinde wurde im Siell mit Kalkmilch ausgezogen und aus der filtriff Lösung die Säure durch Salzsäure niedergesell gen. Dann wurde die Säure in Ammoniak gelöst, die Lösung mit Blutlaugenkohle behande um sie zu entfärben, die Säure wieder dun Salzsäure niedergeschlagen, und dies mehrere Mi wiederholt, bis sie fast sarblos geworden v Zuletzt wurde sie in Alkohol aufgelöst und aus durch Wasser wieder gefällt, und dies m rere Male wiederholt, bis sie völlig farblos er ten wurde. Nach dem Trocknen bildet sie g miähnliche Stücke; die sich leicht zu einem if weissen Pulver zerreiben lassen, welches ein intensiv bitteren Geschmack hat. Sie ist fast löslich in Wasser, löst sich beim gelinden wärmen leicht in Alkohol und in Aether, 't wird aus diesen Lösungen durch Wasser grossen weissen Flocken gefällt. Nach der W dunstung des Lösungsmittels bleibt sie in Gest einer weissen, gesprungenen Masse zurück, worl selbst unter dem Mikroscope keine Merkmable vil Krystallisation entdeckt werden können. In Self

^{*)} Gött. Gel. Anzeigen, 25. Febr. 1843, S. 305.

me ist sie ungestehr eben so unlöslich wie in meer. Sie enthält kein anderes chemisch gedenes Wasseratom, welches Base darin ist.

Die freie Säure wurde zusammengesetzt geden aus:

•	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	67,78	38 .	67,71
Wasserstoff	8,98	60 .	8,79
Sauerstoff	23,34	. 10	23,50

Das Kupferoxydsalz wurde zusammengesetzt anden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	61,95	3 8	62,12
Wasserstoff	7,97	58	7,80
Sauerstoff	19,31	, 9	19,40
Kupferoxyd	10,77	. 1	10,68

Die Säure ist also = H + C³⁸ H⁵⁸O⁹, und in Kupfersalze ist das Wasserstom der wassersten Säure durch 1 Atom Kupferoxyd ersetzt. ingewicht = 4144,35.

Pas Kupsersalz schlägt sich aus einer Lösung essigsaurem Kupseroxyd in Alkohol nieder, meine Lösung der Säure in Alkohol in diegetropst wird; as hat eine hellblaue Farbe ist nach dem Trocknen bei + 100° wassersrei. Fällt man eine Lösung von essigsaurem Bleidelt man eine Lösung von essigsaurem Bleiden Alkohol mit der Lösung der Säure in phol, so erhält man zuerst einen geringen pulcörmigen Niederschlag und nachber scheidet eine geléenrtige Masse ab, die ein Doppelvon PbA + 2 (Pb + C³⁸ H⁵⁸ O⁹) ist.

Die Salze mit Alkalien und alkalischen Erden and leicht löslich in Wasser und in Alkohol, sie

schmecken sehr bitter, sind amorph und reagiren schwach alkalisch. Die Säure wird daraus durch andere Säuren, selbst durch Kohlensäure, vollkommen niedergeschlagen. Pelletier und Caventou, welche diese Sanre für eine Art fetter Säure hielten, untersuchten hauptsächlich das Talkerdesalz derselben, welches sich während der Verdunstung auf der Oberstäche absetzt in Gestalt einer fettähnlichen Haut, und wurden wahrscheinlich dadurch zu dieser Meinung verleitet, da sie niemals die Säure oder deren Salze geschmeckt zu haben scheinen.

Chinasăure, derselben durch Erhitzung.

Wöhler ') hat die Veränderungen untersucht, Verwandlung welche die Chinasaure erleidet, wenn man sie in gelinder Hitze überdestillirt. Die zur festen und zur Hälfte flüssigen Destillationsproducte bestehen aus Benzoësäure, Spireasäure, Runge's Carbolsäure, und aus einem neutralen krystallisirenden Körper, der in farblosen, sechsseitigen Prismen anschieset, die in Wasser, Alkohol und Aether löslich sind. Er reducirt leicht diejenigen Körper, welche ihren Sauerstoff nicht sehr stark gebunden enthalten, z. B. Eisenoxydsalze, salpetersaures Silberoxyd, chromsaures Kali. Vermischt man seine Lösung mit Eisenchlorid, so färbt sie sich sogleich sehwarzroth, und setzt nach einigen Augenblicken eine Menge prachtvoll grüner, metallisch glänzender Krystallnadeln ab, deren Farbe und Glanz den Flügeln der spanischen Fliegen ähnlich sind. Die Krystalle" werden auch von kleinen Quantitäten linienlang, und man erhält sie leicht zolllang. Sie sind fast un-

^{*)} Privatim mitgetheilt.

mit rother Farbe auf und schiessen daraus jeder in grünen Prismen an.

Durch gelindes Erhitzen wird dieser Körper metzt in Chinon (Jahresber. 1840, S. 407, weles sich sublimirt, und in eine in Wasser lösche Substanz, die zurückbleibt.

Wird die Lösung des grünen Körpers mit affen gemengt, welche Neigung haben zu reduten, z. B. mit schwesliger Säure oder Zinnlerür, und dann verdunstet, so erhält man ihn ieder in sarblosen, sechsseitigen Prismen kryllisirt.

Man erhält sowohl den grünen als auch den blosen Körper aus Chinon, wenn man dessen jeung mit schwesliger Säure oder Zinnchlorur metzt. Je nach einem ungleichen Zusatz erhält an dann den einen oder anderen, oder beide mengt. Diese Bereitungsweise ist die vortheilsteste. Das Chinon liesert sie auch mit krystalirtem Eisenvitriol oder mit ein wenig Salzsäure Zink, aber langsamer Man bereitet sie am esten aus Chinon, indem man dasselbe mit Wasmengt und schweflige Säure bis zur völligen eduction einleitet, worauf es dann nach der erdunatung bis zur Krystallisation farblos anjesst, während Schwefelsäure in der Mutter-ge zurückbleibt, ohne auf die Krystalle einwirken. Wird dann eine Lösung davon in asser mit einer Lösung von Chinon gemengt, entstehen aus beiden augenblicklich die grünen systalle. Auch reducirt sich Alloxantin zu Allexan durch Chinon, welches sich dadurch in den grünen Körper verwandelt.

Leitet man Schwefelwasserstoff in eine L sung von Chinon, so wird die Flüssigkeit zueig roth, dann trübe, und zuletzt scheidet sich ell Menge von einem dunklen flockigen Körper al der nach dem Trocknen eine lockere, dunkelgriff Masse bildet, welche schwach mercaptanahaff riecht, sich in Alkobol mit tief gelbrother Fail löst und nach der Verdunstung desselben als el amorphe, schwarzgrüne, glänzende Masse V rückbleibt. Er enthält über 19 Proc. Schweft Aus der Flüssigkeit, welche dieses organisch Oxysuffuret abgesetzt hat, wird durch Verdnnstall noch ein anderes farbloses Sulfuret erhaltel welches krystallisirt, aber leicht veränderlich i In der Auflösung von diesem bewirkt Eisenehl rid einen hellbraunen, dem Eisenoxyd ähnlich Niederschlag, der in Alkohol mit rothgelber Fail löslich ist und von dem es scheint, dass er ka stallisirt erhalten werden kann. Derselbe dürk auch ein Oxysulfuret sein.

Tellurwasserstoff schlägt aus einer Lösung wir Chinon Tellur nieder und reducirt das Chinon i dem farblosen krystallisirenden Körper.

Bei diesen eben angeführten Veränderunge des Chinons ändert sich das Verhältniss zwische Kohlenstoff und Sauerstoff nicht, sondern sie g schehen durch Additionen und Subtractionen vo Wasserstoff nach folgendem Schema:

Die grünen Krystalle . . C15H12O5

Die farblosen Krystalle . C15H1+O5

Das olivengrüne Oxysulfuret C15H12S2O5 (?)

Wird das Chinon durch Schwefelwasserstol

ein blassgelber, pulverförmiger Niederschlag, der ein leicht schmelzbarer und in Alkohol und Aether leicht löslicher Körper ist, welcher aus C15H12S5O4 zu bestehen scheint. Die Flüssigkeit enthält ein anderes, noch nicht untersuchtes Metamorphosen-Product.

Die grünen Krystalle = $C^{15}H^{12}O^5$ theilen sich beim Erhitzen in Chinon, $C^{15}H^{10}O^5$, und in den farblosen krystallisirenden Körper = $C^{15}H^{14}O^5$.

Das Chinon löst sich in concentrirter Salzsäure farblos auf und die Lösung gibt beim Verdunsten Krystalle von einem chlorhaltigen Körper, der leicht schmilzt, sich wie Benzoësäure sublimirt, von Wasser, Alkohol und Aether aufgelöst wird, süsslich und etwas scharf schmeckt, und einen schwachen Geruch besitzt.

Mangel an Chinasaure hat bis jetzt die weitere Entwickelung der Versuche verhindert.

Wöhler*) und Liebig haben als Metamor- Opiansäure. phosen-Product vom Narkotin eine neue vegetabilische Säure hervorgebracht, die sie Opiansäure nennen.

Man löst Narkotin in einem grossen Ueberschuss von verdünnter Schweselsäure, setzt sein geriebenen Braunstein hinzu und kocht, wodurch die Lösung unter Entwickelung von Kohlensäuregas gelb wird. Das Kochen wird sortgesetzt, bis sich kein Kohlensäuregas mehr entwickelt, und dann die Lösung noch siedend heiss siltrirt, worauf sie beim Erkalten zu einer Masse von seinen gelben Nadeln erstarrt, die man abtropsen lässt, ein Paar Mal mit kaltem Wasser abwäscht, stark

[&]quot;) Ann. d. Ch. und Pharm. XLIV, 126.

auspresst, wieder in siedendem Wasser and die Lösung mit guter Thierkohle behandelt, die gelbe Farbe wegzunehmen, siedend fill und krystallisiren lässt.

Sie bildet sehr seine, seideglänzende, sarh Prismen, deren Form sich nicht genauer besti Sie schmeckt bitter säuerlich, röthet Lackmus. Sie schmilzt zu einem öläh chen Liquidum und erstarrt krystallinisch, w der Schmelzpunkt nicht überschritten wird. stärkerer Erhitzung ersterrt sie amorph. In Lust erhitzt gibt sie denselben aromatischen: ruch wie Narkotin, fängt leicht Feuer und beg mit leuchtender rusender Flamme. nicht flüchtig zu sein, aber sie geht bei der stillation dadurch über, dass; sie am Glasqui aufkriecht. Sie ist wenig löslich in kaltemi ser, aber in siedendem so auflöslich, dam Lösung beim Erkalten wie die von Benzoë erstarrt. Sie löst sich auch in Alkohol. keinen Stickstoff, treibt Kohlensäure aus, gibt mit allen Basen lösliche Salze. von Blei und Silber schiessen in dünnen g zenden Prismen und Blättern an.

Neue Säure aus Zucker.

Malaguti') hat angegeben, dass wenn Stärkezucker mit einer Lösung von essigsan Kupferoxyd zwischen + 80° und + 100° erhi so dass Kupferoxydul niedergeschlagen wird, Kohlensäure entwickelt und aus den Bestandt len des Zuckers eine neue Säure bildet, well durch Alkohol und essigsaures Bleioxyd auf fällt werden kann, wodurch man 1 Atom 1

^{&#}x27;) L'institut, Nr. 450, p. 279.

per Sänre mit 3 Atomen Bleiexyd verbunden Die wasserfreie Säure soll aus CeH6Q9 stehen. Sie hat also eine andere Zusammenzung, wie Mulder's Glucinsäure (Jehresber. 44, S. 454).

Dumes") hat daraulegen gesucht, dass in den Fette Säuren. iston fotten Säuren, as wie in der Besigsäure d Ameisensäute, idas Radical eine solche Zuhmensetzung habe, dass es gerade Multipla von igt er dies za heweisen, digt er Atom von dem basischen Wasser hinzu. Ich hte nicht seige 43 Beispiele au, weil ween das sische Wasser gegen eine andere Basis ausgechselt wird, die Säure fortsährt zu existiren, Multipla aber dann in keinem einzigen Fall treffen, weil immer 1 Aequivalent Wasserstoff lt, wodurch die Aufstellung darlegt, dass der hluss nur scheinhar richtig ist, und mit blossen heintheorien ist der Wissenschaft nicht gedient. Gerhardt (**); hat die Zusammensetzung ver Vegetabilische

biedener vegetabilischer Salzbasen, einer Revi-

n unterworfen:

Er hat gefunden, dass das, Doppelsalz, weles sieh durch Vermischung einer etwas sauren sung yon salasaugem Chinin mit Platinchlorid det, zuerst hollgelb und flochig ist, aber durch pachütteln orangegelb und körnig wirds eine abachtung, die schon Liebig (Jahresber. 1840, (419) gemacht hat, der aber diese Niederschläge zwei verschiedene betrachtete, die sich beim pschütteln mengen, sich aber durch einen Zu-

Chinin und Cinchonin.

Salzbusen.

^{&#}x27;) Compt. Rend. 1842, 2e Ser. 935.

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Ch. XXVIII, 65.

satz von Salzsaure in den orangegelben alleia und wandeld.

Dieses Doppelsalz enthalt nach Gerham chemisch gebundenes Wasser, welches dassel nicht bei +1000 verliert; welches aber bei +4 weggeht und auf 2,4 Procent oder auf 2 Att steigt. Er bat bei 4 Versuchen mit dem in d Temperatur von + 1000 getrockneten Platini 26,04, 28,49, 26,29 und 26,51 Platin, und 4 2 Versuchen 31,34 Kohlenstoff und 3,98 und 4 Wasserstoff erhalten, was nach seiner Rechne mit der Pormel C+0 H+8 N+0+ + 2HCl + PN + 2H übereinstimmt. Betrachtet man diese R mel genauer, so zeigt es sich, dass das Chist genommen zu C40H48N4O4 (welche auch die Regnault dafür gegebene Formel ist, Jahre 1840, S. 415), zwei Aequivalente Salzsäure tigt, d. h. 2 Acquivalente Chiorammonium bild die sich mit nur 1 Atom Platinchlorid vereinig Dies ist allerdings kein gewöhnliches Verhältnik aber es beweist doch meiner Meinung nach, Liebigs Ansicht, nach welcher das Chi = C20 H24 N2O2, oder = C20 H18 O2 + MH2 die richtige ist. Das Verhältniss klärt sich des das Doppelsalz des Cinchonins auf, welches C20 H180 + NH4Cl + Pt Cl2 besteht, woraus i einsieht, dass sich zwei Atome salzsaures Chil mit 1 Atom Platinchlorid vereinigen, aber das Cinchoninsalz aus gleichen Atomen zum mengesetzt ist.

Bereitung des Chinins. Calvert*) hat darauf aufmerksam gemackt dass sich das Chinin in Kalkwasser oder Kalk

^{*)} Journ. de Ch. et de Pharm. II, 388.

milch auflöst, wodurch man die Basen aus der verdünnten Salzsäure, nachdem damit die Chinarinde ausgezogen worden ist, gewöhnlich niederzuschlagen pflegt. Er schlägt deshalb vor, die Salzsäure beinahe mit kohlensaurem Natron zu sättigen, und die Basen nach dem Austreiben der Kohlensäure mit kaustischem Natron, welches kaum eine Spur davon auflöst, zu fällen. Man gewinne dadurch im Werth eine bedeutend grössere Menge an Chinin, als die grösseren Kosten des Fällungsmittels ausmachen.

Das Chinin löst sich bemerkbar nicht allein in Kalkwasser oder in Kalkmilch auf, sondern auch in einer Lösung von Chlorcalium, während Cinchonin darin ganz unlöslich ist. Zur Entdeckung einer Verfälschung des schwefelsauren Chinins mit schwefelsaurem Cinchonin, welche häufig vorkommen soll, schlägt er deshalb vor, eine kleine Quantität von dem Salz in Wasser zu lösen, und die Lösung mit ihrer mehrfachen Volummenge Kalkwassers zu mischen. Reines Chinin wird niedergeschlagen, aber wieder aufgelöst; eingemengtes Cinchonin bildet einen permanenten Niederschlag, der sich auch nicht in einem neuen Zusatz von Kalkwasser wieder auflöst. des Kalkwassers kann auch sowohl verdünntes kaustisches als auch kohlensaures Ammoniak angewendet werden.

L. L. Bonaparte*) hat einige Salze vom Chininsalze. Chinin und Cinchonin beschrieben.

Ameisensaures Chinin schiesst leicht in Kry-

^{*)} Journ. de Ch. Med. VIII, 605.

stallen an, die dem sehweselsauren Salze ähnen sind, und sich ziemlich leicht in Wasser lösel

Valeriansaures Chinin wird am besten dadi bereitet, dass man die Auflösung der Base in I kohol mit einer Lösung der Säure in Wassertigt und die Flüssigkeit der freiwilligen Verd stung überlässt. Es krystallisirt in Octaëdern rectangularer Basis, an denen zwei Seiten grösser sind, wie die anderen. Durch Abkühl schieset es unregelmässiger an. Es tiecht-Valeriansäure, ist nicht sehr löslich in Wass leichtlöslich in Alkohol, und unlöslich in Act im welchem es jedoch sehr anschwilk. Wird Lösung dieses Salzes im Sieden verdunstet, scheidet sich dasselbe in Gestalt von braunen, ähnlichen Tropfen ab, welche nachher in Wat weniger löslich sind. Bonaparte hat es Heilmittel geprüft, und rühmt die Wirksaml desselben.

Milchsaures Chinin schiesst während freit liger Verdunstung in seideglänzenden, platten deln an, welche dem schweselsauren Salz ährlisind, die aber viel leichter löslich sind, wie dese. Es wird von den Chininsalzen als das wie samste gegen intermittirende Fieber gerühmt.

Nitropikrizsaures Chinin fällt, wenn es dan doppelte Zersetzung gebildet wird, in Gestaltenes gelben Pulvers nieder, welches sast unlöden in Wasser ist, das sich jedoch dadurch gelb sich Es schmeckt weniger bitter als jeder von seine Bestandtheilen. Es ist leicht in Alkohol löste und wird daraus durch Wasser niedergeschlage Die Alkohollösung gibt bei der freiwilligen Verdunstung keine Krystalle. Mit Wasser gekoch

Debnikt es und schwimmt dann in braungelben, Mihalichen Tropfen oben auf. Es ist als Heilnittel unwirksam.

Schwefelsaures Eisenoxyd-Chinin sehicsst nach Kill's ') Versuchen, wiewohl erst nach mehre-Monaten, aus einer gemeinschaftlichen Lötog von den beiden Salzen zu 1 Atom von je-ten an. Es bildet farblose Octaëder, die stark iter schmecken. Mit Thonerde wurde kein entbrechendes Salz erhalten. Auch bildete sich in entsprechendes Salz von diesen organischen Masen mit schwefelsaurem Cinchonin oder Brucin.

Ameisensaures Cinchonin ist nach Bona-Cinchoninarte sehr leicht löslich und schiesst erst aus iner syrupdicken Lösung an, welche zu einer esse von seideglänzenden Nadeln erstarrt.

Nitropikrinsaures Cinchonin ist in allen Be-Schungen dem Chiminsalz ähnlich.

. Gerhardt') hat das Verhalten verschiedener Chinolin. Monzenbasen zu Kalihydrat in einer .mässig er-Whten Temperatur untersucht und gefunden, dass de dedurch die Bildung einer ölartigen flüchtigen desis veranlassen, die mit dem sich entwickelnden Wasser übergeht. Er hat dieser Basis den Mamen Quinoléine gegeben, der meiner Meinung noch in Chinolin verändert werden muss, da Meine der Name ist, mit dem man gewöhnlich Chin bezeichnet, und da é darin also nicht nur Merflüssig, sondera auch verwirrend ist.

- Das Chinolin gehört zu derselben Klasse von pepaarten Ammoniakverbindungen, wie Anilin,

^{&#}x27;) Ann. d. Ch. u. Pharm. XLII, 511.

[&]quot;") Journ. f. pr. Chem. XXVIII, 76.

Odorin, Animin, u.s. w. Am reinsten und mis sten wird es aus Cinchonin erhalten, wenigt reichlich und rein aus Chinin, und noch unreim und in geringerer Menge aus Strychnin.

Es wird auf folgende Weise erhalten: Millegt Kalihydrat, von dem Wassergehalt, dass es he + 100° schmilzt, in eine tubulirte Retorte, and hitzt es darin bis zum Schmelzen, bringt ein mig pulverisirtes Cinchonin hinein, verschliesste Retorte und erhitzt sie dann stärker. Das Calchonin wird braun, bläht sich ein wenig auf an entwickelt scharfe Dämpfe, die sich nebst Wasser in der Vorlage condensiren. Es vermindet sich allmälig, aber es verschwindet nicht vollkom men, und der Rückstand schwimmt fortwähren auf dem Kali. Man darf nicht zu viel Cinchonia auf ein Mal zusetzen, sondern muss dasselbe in kleineren Portionen nach einander eintragen.

In die Vorlage geht ein milchiges Wasser über auf dessen Boden sich ein farbloses oder wenigelbliches Oel ansammelt, was von Chinia und Strychnin braun ist und mit Wasser rectificit werden muss. Bei der Bildung desselben wit kein Ammoniak frei.

Das Chinolin hat ein ölartiges Anschen und den Geruch der Faba St. Ignatii, wodurch seint Gegenwart auch in geringer Menge leicht entdecht werden kann. Es schmeckt scharf und bittelliässt sich für sich nicht destilliren, was aber mit Wasser geschehen kann. Es sinkt in Wasser unter und ist etwas löslich darin. Beim Schüttellimit Wasser mischt sich der ungelöste Theil davon mit diesem zu einer milchigen Flüssigkeit. Es löst sich in Alkohol, Aether und flüchtigen Oeles

beine Lösungen rengiren alkalisch auf geröthetes bekmuspapier. Es wird von Säuren aufgelöst bed es vereinigt sich damit zu geruchlosen Salten, die bitter schmecken, aber es scheint eine bewache Basis zu sein, wenigstens fällt es nicht bewefelsaures Eisenoxyd oder Kupferoxyd und beigsaures Bleioxyd, aber es fällt salpetersaures biberoxyd und die Chloride von Quecksilber, beld und Platin. Salzsaures Chinolin gibt mit biesen auch Niederschläge, welche Doppelsalze sind. Durch die Analyse des Doppelsalzes mit Platinchlorid wurde die Zusammensetzung bestimmt zu Gefunden Atome Berechnet.

_			
Kohlenstoff .	32,99	19	32,98
Wasserstoff .	3,14	22	3,18
Stickstoff	4,42	2	4,06
Chlor (Verlust)	31,37	. 6	31,24
Platin	28,08	1	28,54,
CIQUIA I WHACE	1 De Clo	2	

= C¹⁹H¹⁴ + NH⁴€l + Pt€l².

Das Chinolin ist also = C¹⁹H¹⁴ + NH³, und put ein Atomgewicht von 1725,0. Gerhardt mehnet inzwischen, unnöthiger Weise, 2 Atome mir eins; aber wir haben S. 319 gesehen, dass dies so seine Weise ist. Bei der Bildung des Chinolins aus Cinchonin werden also 1 Atom Kohlenstoff, 4 Atome Wasserstoff und 1 Atom Sauertoff abgeschieden, wobei wahrscheinlich 1 Atom Wasser zersetzt wird zur Bildung von Kohlentiure, und 6 Atome Wasser gasförmig entwickelt.

Schweselsaures Chinolin schiesst in schönen, firblosen, strabligen Krystallen an, die sich leicht in Wasser und in Alkohol lösen.

Seine Salze mit Salpetersäure und mit Salzsäure krystallisiren in seinen Nadeln. Mit Quecksilberchlorid bildet es zwei Doppelsalze. Vermischt man eine Lösung von Questisilberchlorid mit einer Lösung von salzsauren
Chinolin, bis sich kein weisser Niederschlag mehr
bildet, so ist dieser Niederschlag das eine Salzund das andere bleibt in der Lösung zurück, auf
der es nach der Verdunstung in atlasglänzenden
Flittern anschiesst. Das gefällte hat keine Mehr
mahle von Krystallisation und beide sehmecken
sehr bitter.

Mit Platinchlorid bildet sich auch ein Doppel salz, welches sich, wenn die Lösung kalt unt nicht gar zu sehr verdünnt ist, in gelben Flocke niederschlägt. Dieses Salz ist wenig löslich in kaltem Wasser und in Alkohol, aber es löst sich in siedendem und setzt sich daraus beim Erkalten in krystallinischem Zustande ab. Aus eine sehr verdünnten Lösung wird es nicht niederge schlagen, aber es schiesst im Verlauf von Stunden in schönen gelben Nadeln daraus an Dieses Salz gab bei 4 Versuchen 27,58, 27,65 27,80 und 28,08 Proc. Platin.

Dieses Salz kann man zur Reinigung des Chinolins, wenn dieses unrein ist, anwenden. Man sättigt die Base mit Salzsäure, fällt mit Platischlorid, löst den Niederschlag in siedendem Walser, filtrirt die abgeschiedenen fremden Stoffe all und zersetzt das rein und krystallisirt erhalten Doppelsalz durch Schwefelwasserstoff.

Strychnin.

Gerhardt*) hat die Zusammensetzung der Strychnins ebenfalls einer Revision unterworfen. Durch Verbrennung des völlig reinen und h

^{&#}x27;) Am angef. Ort, S. 72.

grossen Prismen angeschossenen Strychnins erhielt folgendes Resultat:

ľ	•	Gefunden	Atome .	Berechnet
•	Roblenstoff	. 75,66	44	75,86
•	Wasserstoff	. 6,83	48	6,89
	Stickstoff.	. 8,01	4	8,04
٠	Sauerstoff.	. 9,50	4	9,21

Mongewicht 4350,0 = C44 H42 N2 O4 + 內里5.

Dies unterscheidet sich von dem von Liebig (Jahresb. 1840, S. 422) berechneten nur um 1 Mequivalent Wasserstoff, welches Liebig's Formel weniger enthält (nämlich 46 H).

Das Doppelsalz mit Platinchlorid gab bei einem Versuche 17,35 Platin, und bei der Verbrennungs-

malyse:

•	Gefunden	Atome	Berechnet.
Kohlenstoff	. 47,43	44	47,50
Wasserstoff	4,56	50	4,50
Stickstoff.		4	5,04
Sauerstoff.		4	5,77
Chlor		6	19,43
Platin	. 17,85	1	17,76,

C44 H42 N2 O4 + NH4 Cl + Pt Cl2. Lie big hatte dei zwei von seinen Analysen des Doppelsalzes 17. Proc. Platin erhalten, was der Richtigkeit den Gerhardt's Formel eine grosse Wahrschein-Michkeit gibt.

Das Strychnin wird durch Behandlung mit Malihydrat, wie bei der Bereitung des Chinolins tingeführt worden ist, während der ersten Eintwirkung des Kali's und ehe noch das Chinolin ich zu bilden angefangen hat, roth. Wird dann die Operation unterbrochen, die Masse in siedendem Wasser aufgelöst und die Lösung von unzersetztem Strychnin abfiltrirt, so fällen Säuren daraus eine Menge rothgelber Flocken, die unlöstlich sind in Wasser, kaltem Alkohol und in Aether. Sie scheinen eine eigenthümliche nem Säure zu sein. Löst man sie in siedendem Alkohol, so setzen sie sich beim Erkalten daraus wieder ab. In der Luft wird diese Lösung roth und die daraus abgesetzten Flocken tief roth. Mit Chinin und Cinchonin bildet sich dieser Körper nicht.

Vermischt man Strychnin mit Salpetersäume im Ueberschuss und lässt das Gemisch 24 Stumber den lang stehen, so wird es pistaciengrün und Wasser schlägt dann daraus ein schwefelgelbes Pulver nieder. Dasselbe ist ein Körper, der sich in geringer Menge und mit gelber Farbe in Wasser löst. Auf dem Boden eines Glasrohrs erhitet wird es augenblicklich zersetzt, aber ohne Feueng Erscheinung und ohne Knall. Es enthält offenbast Bestandtheile von Salpetersäure.

Brucin.

Brucin wird, wenn man es auf dieselbe Weise behandelt, dunkelroth, und liefert einen rothgelben Körper, der sich ganz gleich verhält.

Codein.

Wir haben im Vorhergehenden gesehen, dass, Gerhardt annimmt, dass in den Zusammennsetzungsformeln der Körper keine ungerade Zahl, enthalten sei. Daher hält er die von Regnaultsfür das Codeïn bestimmte. Formel C⁵⁵H⁴⁰N²O⁵, (Jahresb. 1840, S. 415) für unrichtig, und er hat selbst eine neue Analyse damit angestellt, wobei. er nur 67,77 bis 67,87 Proc. Kohlenstoff und 7,39 bis 7,55 Proc. Wasserstoff bekam, woraus er schliesst, dass die Formel = C³⁶H⁴⁶N²O⁵ sei, welche 68,4 Kohlenstoff und 7,3 Wasserstoff vor-

tate nach 75,0 als Atomgewicht des Kohlenstoffs, wie Gerhardt dies bei allen vorhergehenden Analysen gethan hat, berechnet werden, so erhält man doch 72,93 und 73,3 Proc. Kohlenstoff. Hier muss also ein Dritter entscheiden, auf wessen Seite das Richtige liegt. Aus der Grundlage von Gerhardt's theoretischen Ansichten folgt beine grössere Wahrscheinlichkeit auf seiner Seite. Er hat, sonderbar genug, heine Bestätigung seines Besultats durch die Analyse des Doppelsalzes vom Godein mit Platinchlorid angeführt. Das Codein tibt kein Chinolin.

Gerhardt hat auch das Piperin analysirt had dafür die Formel bestätigt, welche früher von Regnault, so wie von Varrentrapp und Will (Jahresh. 1843, S. 450.) erhalten worten war. Das Piperin gibt mit Kalihydrat auch bein Quinolin, sondern andere Producte.

F. L. Winckler") hat das Solanin aus den Reimen von Kartoffeln mit dem aus den Stengeln der Dulcamara verglichen. Bekanntlich wird das Solanin aus den ersteren zuweilen krystallisirt erhalten, was nicht mit dem aus den letzteren gelingt. Ihre hauptsächlichste Verschiedenheit erkennt er der weit geringeren Löslichkeit des Solanins aus Kartoffeln in Alkohol, und darin, dass diese Lösung wenig bitter schmeckt, und dass die salzkure Lösung desselben nicht durch Gerbsäure; Quecksilberchlorid oder Platinchlorid gefällt wird. Er glaubt dass dieses vielleicht von einer Portion eines wachsartigen Körpers herrühre, mit dem

Piperin.

Solanin.

^{*)} Buchn. Rep. Z. R. XXVI, 384.

das Solanin aus Kartoffeln eine chemische Verbindung eingehe.

Ortigosa") hat unter Liebig's Leitung die Zusammensetzung des Nicotins untersucht. :: Il zieht es aus den Blättern mit schwefelsäurehaltiguik Wasser, verdunstet zur Syrupdicke und mengt den braunen Rückstand mit ungefähr 1 seine Volume starker Kalilauge und destillirt, währent das übergegangene Wasser von Zeit zu Zeit wie der ersetzt wird. Das Destillat ist eine Lösung von Nicotin und Ammoniak in Wasser, auf de Nicotin in braunen öläbnlichen Tropfen schwimme Man sättigt es mit Schwefelsäure oder besser: Oxalsaure, verdunstet zur Trockne und zieht der Rückstand mit wasserfreiem Alkohol aus., der der Nicotinsalz auflöst und das Ammoniaksalz zurück-Die Lösung wird bis zur Syropdicke verdunstet, in einer Flasche mit kaustischem Kaligemengt und Aether hinzugefügt, worin sich dat Nicotin auflöst. Die Behandlung der Masse mit Aether wird mehrere Male wiederholt, so lange sich noch etwas darin auflöst und der Aether dann wieder abdestillirt. Bei der Destillation geht zuerst reiner Aether über, darauf folgt cia Gemenge von Aether mit Wasser und zuletzt kommt ein farbloses Oel, welches man allein sammelt und welches am Ende der Destillation gelblich wird. Dieses farblose Oel ist Nicotis; aber es enthält noch rückständigen Alkohol oder Aether, die man durch Rectification mit Kali nicht wegnehmen kann, ohne das Nicotin wesent lich zu verändern. Das so erhaltene Nicotia ist

^{*)} Ann. de Ch. u. Pharm. XLI, 114.

Taback und lässt sich bei + 100° überdestilliren, webei ein braunes, in Alkohol lösliches Harz wrückbleibt. Mit seiner halben Gewichtsmenge Wassers löst es sich klar auf, und die Lösung wird durch mehr Wasser getrübt. In Alkohol und in Aether ist es nach allen Verhältnissen auflöslich.

Um seine Zusammensetzung zu bestimmen, wurde es mit Salzsäure vereinigt, die Lösung mit Platinchlorid gefällt, der Niederschlag wehl ausgewaschen, getrocknet und analysirt. Die Analyse geb (wenn sie auch C = 75,12 berechnet wird):

j. A	• • • • •	Gefunden	Atome '	Berechnet	••
& :	Koblenstoff.	. 21,012	10	20,856	
	Wasserstoff.	. 3,140	18	. 3,118	
1.	Stickstoff	. 4,740	2 :	4,914	
L.	Chlor,	. 36,998	6	36,867	•
Z,	Platin	. 34,110	: 🛕 🤫	34,245	;
Die	s gibt (C10 H10	+ NH4€1)	+ Pt Cl	e.	
i	Das Nicotia be	esteht also	im was	serfreien	Zu-
sta n	de aus:				

Kohlenstoff . 10 73,068
Wasserstoff . 16 9,711
Stickstoff . 2 17,221.

Atomgewicht 1028,08 = C¹⁰ H¹⁰ + NH³. Es gehört also zu den sauerstofffreien Basen, oder zu derselben Klasse, wie Anilin, Chinolin, u. s. w.

Das Platindoppelsalz ist ein gelber krystellinischer Niederschlag, welcher ein wenig in Wasser löslich ist, so dass die Lösung, wenn sie sehr verdünnt ist, nicht sogleich gefällt wird, sondern in ziemlich grossen, geschobenen, vierseitigen Prismen anschiesst. Es ist unlöslich in Alkohol: und in Aether.

Mit Quenksilberchlorid gibt die Lösung wie Nicotin einen weissen, krystallinischen Niederschlag, der in Wasser und in Aether unlöslich und in Alkohol schwer löslich ist. Er schmilgsschon unter + 100°, wird gelb und veränden Diese Verhindung wurde analysirt und aus C¹º H.

Nº + Hg Cl zusammengesetzt gefunden.

Diese Analyse des Nicotins ist von Barral vollkommen bestätigt worden. Derselbe gibt for gende Bereitungsmethode des Nicotins an: Die Tabaksblätter werden mit Wasser, welches durch Schwefelsäure oder Salzsäure sauer gemacht wor den ist, ausgezogen, und die erhaltene Lösung durch Verdunsten concentrirt, aber nicht weite als bis zur Hälfte ihres Volums, und dann mi Kalihydrat destillirt. Das Destillat enthält Nicotis welches daraus mit Aether ausgezogen wird. Die Aetherlösung wird abdestillirt, bis der grösste Theil Aether übergegangen ist, und der Rückstag ein Paar Wochen lang an einen warmen Ort ge stellt, während man ihn zuletzt bis zu + 149 erhitzt, wodurch Ammoniak und weniger flüch tige Einmengungen davon abdunsten. Diese can centrirte Flüssigkeit wird dann mit Kalibydrat ve mischt und bei + 1900 im Oelbade in langsamen Strom von reinem und trocknem Wasserstoffgase destillirt, wobei das Nicotin etwas gefärbt erhalten wird; aber diese Farbe verschwindet durch Rectification in Wasserstoffgas. Das so von der Einmengung von Aether befreite Ni-

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Ch. XXVI, 46.

. 17.5

wenn Regnand It's Resulngewicht des Kohlenstoffs,
pei allen vorhergehenden
erechnet werden, so er173,3 Proc. Kohlenstoff.
Dritter entscheiden, auf
liegt. Aus der Grundretischen Ansichten folgt
lichkeit auf seiner Seite.
keine Bestätigung seines
edes Doppelsalzes vom
angeführt. Das Codein

varrent rapp und

450.) erhalten wormit Kalih ydrat auch
re Producte.

das Solanin aus den aus den Stengeln der tlich wird das Solanin rystallisirt erhalten, letzteren gelingt. edenheit erkennt er hkeit des Solanins darin, dass diese und dass die salzdurch Gerbsäure, hlorid gefählt wird. von einer Portion errühre, mit dem

Piperi

Solanir

. 4.

= (C¹⁶H²⁶+NH⁴Cl)+PtCl², woraus folgt, das wasserfreie Coniin besteht aus

	Atome	Berechnet.
Kohlenstoff .	. 16	76,137
Wasserstoff .	. 32	12,649
Stickstoff	. 2	11,214
Atomgewicht 1578,63		$H^{26}+NH^3$.

Betrachtet man jedoch diese Zahlen ein webgenauer, so zeigt es sich, dass die Analysen, 0,109 zu wenig Wasserstoff gegeben hat. Und bei den Analysen, welche Ortigosa mit freien Coniin anstellte, bekam er nicht mehr als 11,56 bis 12,17 Proc. Wasserstoff. Er hat also der Wasserstoffgehalt zu hoch berechnet, weil man gewöhnlich bei dieser Art Analysen nicht zu wenig Wasserstoff erhält. Mit 1 Aequivalent Wasserstoff weniger bekommt man eine viel wahre scheinlichere Formel = C16 H24 + NH3, dereif Atomgewicht = 1566,15 ist, und welche 11,95 Proc. Wasserstoff voraussetzt.

Diese Basis gehört zu derselben Klasse, wit die vorhergehende, und sie enthält Ammonialigepaart mit einem Kohlenwasserstoff, ohne Sauchstoff.

In wasserfreier Form lässt sie sich unveried dert überdestilliren. Im wasserhaltigen Zustand wird sie dabei partiell zersetzt mit Zurücklassus eines harzartigen Rückstandes. Ihr Siedepunkt ist + 212°. Das Coniin ist eine starke Basis, sie fällt die Salze von Zinnoxydul, Eisenoxyd und Quecksilberoxydul, und scheint selbst Ammoniak aus seinen Salzen frei zu machen. Mit schwefelsaurem Kupferoxyd giebt sie einen Niederschlag, der wenig löslich in Wasser, aber leichtlöslich

Alkohol und Aether ist. Mit Quecksilberchlod gibt sie einen pulverförmigen weissen Niederlag der sich weder in Wasser und Alkohol ch in Aether auflöst, und welcher unter $+\,400^{
m o}$ lb wird und anfängt zersetzt zu werden. Silersalze werden durch Coniiu reducirt.

Das Platindoppelsalz ist leichtlöslich in Wasser, Ber unlöslich in Alkohol und in Aether. Man Mält es am besten durch Fällung einer Auflösung on salzsaurem Coniin in Alkohol mittelst Platinblorid. Es ist schön orangegelb.

Wird eine Lösung von ein wenig schwefelsaurer Thonerde mit einer Lösung von Coniin in Wasder vermischt, so erhält man während der Ver-Caustung kleine octaëdrische Krystalle, welche Min Doppelsalz mit Thonerde sind.

Schiel*) hat das Sanguinarin (Jahresb. 1830, Sanguinarin 8.221.) untersucht. Er bereitet dasselbe auf folist gende Weise: Das Pulver der Wurzeln von Chelerythrin. Sanguinaria canadensis wird vollständig mit Aether usgezogen. Durch die klare Lösung wird ein Strom Salzsäuregas geleitet, wodurch sich salzsaures Sanguinarin niederschlägt, welches man auf ein Filtrum nimmt, trocknet, in Wasser wieder auflöst, durch Ammoniak im Ueberschuss Milt, auswäscht, trocknet, in Aether löst und he Lösung mit Thierkohle behandelt, bis sie Aus der absiltrirten Lösung fällt Salzsäuregas prächtig scharlachrothes Sanguimrin, welches man wieder in Wasser löst und mit Ammoniak fällt. Es ist dann weiss oder Nach idem Rothe sich ziehend. **8chwach** ıns

³⁾ Ann. d. Chem. und Pharm. XLIII, 293.

Trocknen bildet es ein gelbes etwas zusammer bängendes Pulver. Die Extractionsmethode in dieselbe, welche Probst zur Ausziehung die Chelerythrins (Jahresb. 1840, S. 435. und 184 S. 326.) anwandte, und die Base hat alle Eigenschaften der letzteren in dem Grade, da Schiel sie als identisch betrachtet.

Es kann auch zuerst durch Wasser, welch mit Schwefelsäure vermischt worden ist, ausg zogen und daraus durch Ammoniak gefällt we den, worauf man es der Behandlung mit Acth und Salzsäuregas unterwirft.

Es ist ein geschmackloses, gelbes Pulver, 4 hestig zum Niesen reizt, und welches auch dun eine unbedeutende Quantität saurer Dämpfe der Luft roth wird. Beim Erhitzen schmilzt und verbrennt dann ohne Rückstand. Es ist m löslich in Wasser, leichtlöslich in Alkohol un in Aether. Die Lösung in Alkohol schmeckt sei bitter und reagirt alkalisch. Seine Salze m Säuren sind roth, schmecken bitter und löse sich leicht in Wasser. Die Lösung derselbe wird durch Platinchlorid und durch Eichenges säure orangeroth gefällt. Das salzsaure Salz, wie es aus Aether, worin es unlöslich ist, ni dergeschlagen wird, ist ein krystallinisches Pa ver, welches beim Trocknen zu einer roth Masse zusammenbackt, die sich in Wasser wi Alkohol auflöst. Schiel versüchte diese Bas zu analysiren, aber er fand, dass ihr Platindon pelsalz einen variirenden Platingehalt gibt, un legt deshalb keinen Werth auf die Analyse, nach welcher sie nothdürftig der Formel C37 H26 O + NH³ entspricht.

In der Rinde von Cinchona ovata oder der Chinovatin. Angenannten China de Jaën hat Manzini*) eine Hene Pflanzenbase entdeckt und diese Chinovatin Enannt. Sie wird auf dieselbe Weise ausgezoen wie Chinin und Cinchonin, ist unlöslich in Wasser und löslich in Alkohol, aus dem sie in siemlich grossen und langen, farblosen Prismen Athalten wird, welche geruchlos sind und einen Mitteren Geschmack haben, der sich aber erst Mach einiger Zeit erkennen lässt. Sie reagirt al-Malisch, lässt sich zwischen + 185° und + 190° shne Gewichtsverlust schmelzen, wodurch sie Mich bräunlich färbt, und erstarrt nachher amorph. stärkerer Hitze wird sie zersetzt ohne sich zu Werflüchtigen. Von Aether wird sie in geringerer Quantität als von Alkohol aufgelöst. Sie wurde Essammengesetzt gefunden aus (C = 75,00):

- 1		Gefunden	Atome	Berechnet.
.	Kohlenstoff	. 69,77	46	69,80
.	Wasserstoff	. 6,96	54	6,83
-	Stickstoff .	7,37	4	7,16
1	Sauerstoff.	. 15,90	8	16,21
.	• 1 4 50		CIAC THAO BY	7 ^

Atomgewicht 4941,58 = C⁴⁶H⁴⁸N²O⁸ + NN⁵.

Manzini führt an, dass die Analysen des Batindoppelsalzes, des salzsauren und des jodmasserstoffsauren Salzes dieses Atomgewicht bemätigt hätten, worüber jedoch keine analytische Einzelheiten mitgetheilt worden sind.

Die Salze davon sind löslich und krystallisiren keicht, besonders beim Erkalten ihrer im Sieden gesättigten Lösungen. Das Chinovatin löst sich kaustischem Ammoniak und krystallisirt bei

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys.

dem Verdunsten desselben. Wird es mit kaustischem Ammoniak so gefällt, dass dieses im geringen Ueberschuss hinzukommt, so verwandelt sich
der Niederschlag, wenn man ihn 2 bis 3 Tage;
lang in der Flüssigkeit liegen lässt, in eine Masse,
von weissen, perlmutterglänzenden Krystallen.

Percirin.

Man hat seit einiger Zeit aus Brasilien eine Pflanzenbase in den Arzneihandel eingeführt, die Pereirin genannt worden ist. Sie ist wie et scheint, zuerst von Blanc in Rio Janeiro und darauf von Dos Santos dargestellt, und nachher in Europa von Goos.") und von Peretti.") untersucht worden. Sie wird aus der Rinde eines in Brasilien allgemein wachsenden Baums erhalten, der eine noch unbestimmte Species aus dem Genur-Cerbera sein soll, und der dort Pignacibo, Propente und Pao pereira heiset, welcher letztem Name die Benennung der Pflanzenbase veranlasste.

Sie wird aus der Rinde ungefähr auf dieselbe Weise ausgezogen, wie die Basen aus den Chinarinden, aber sie wird aus dem Niederschlage mit Aether aufgelöst, nach dessen Verdunstung sie in Gestalt einer hellbraunen Masse ohne alle Merkmahle von Krystallisation zurückbleibt. Ir verdünnter Salzsäure aufgelöst und durch Ammeniak niedergeschlagen, gewaschen und getrocknet ist sie eine weissgelbe pulverförmige Masse, die bitter schmeckt, aber weder farblos noch krystallisirt erhalten werden konnte. Sie schmilzt bein Erhitzen und wird blutroth mit einem Geruch

[&]quot;) Pharmac. Centralbl. 1839, S. 610. — Buchn. Rej Z. R. XXVI, 32.

[&]quot;) Annali Medico - Chirurgici di Roma, Vol. I, Fasc. II:

der geschmolzenem Chinin ähnlich ist, bläht sich dann auf und lässt eine poröse Kohle zurück, die sich leicht verbrennen lässt. Sie gibt beim Schmelzen kein Wasser ab. Wasser löst sehr wenig davon auf, aber es bekommt dadurch einen bitteren Geschmack. Sie löst sich in Alkohol nad Aether und bleibt nach deren Verdunstung in Gestalt eines Firnisses zurück. Sie reagirt deutlich alkalisch auf geröthetes Lackmuspapier, und vereinigt sich mit verdünnten Säuren zu neutralen, meistens in Wasser und in Alkohol löslichen Salzen, die nicht zum Krystallisiren gehracht werden können, sondern amorph bleiben.

Von concentrirter Schweselsäure wird sie mit wehöner violetter Farbe ausgelöst, die allmälig ins Braune übergeht. Durch Verdünnung wird sie olivengrün und durch noch mehr Wasser grasgrün. Salpetersäure löst sie mit blutrother Farbe wos, welche bald nachher in graubraun übergeht, aber die Farbe verschwindet durch Verdünnung.

Die Lösungen der Salze von Pereirin werden durch oxalsaures Alkali gefällt, welches einen gelbweissen, pulverförmigen Niederschlag hervorbringt. Freie Oxalsäure bewirkt dagegen keinen Niederschlag. Durch Eichengerbsäure entsteht ein schmutzig gelber Niederschlag, der sich sowohl in Alkohol als auch in freier Säure auflöst.

Ich habe gefunden, dass salzsaures Pereirin mit Platinchlorid einen gelben Niederschlag gibt, der ein wenig löslich in Wasser ist. Durch Schweselwasserstoff zersetzt wird eine gelbe, von freier S-!zsäure saure Auslösung erhalten, aus der das Pereirin durch Ammoniak eben so gelb ge-

fällt wird, wie das zu der ersten Auslösung angewandte war.

Das Pereirin wird als ein fiebervertreibende Mittel gerühmt.

Indifferente Stickstoffhal-

Dumas und Cahours haben Pflanzenalbe Pflanzenstoffe. min, Pflanzenleim und Legumin analysirt, in del tige Bestand. Absicht, um deren Zusammensetzung mit der der albuminartigen Bestandtheile des Thierreichs zu Pflanzenreichs. vergleichen, weshalb ich erst weiter unten in der Thierchemie die Resultate ihrer Untersuchung mittheilen werde.

Ventzke') hat über die Eigenschaft det Zucker, polarisirender Ein-Zuckerarten, die Polarisationsebene nach verschieauf das Licht. denen Seiten zu kehren, Versuche angestellt, um zu erfahren, welche practische Anwendung davoit gemacht werden könne. Von seinen Versuchen ist jedoch erst der Anfang herausgekommen, und deren Fortsetzung versprochen. Die von ihm is dieser Beziehung untersuchten Zuckerarten simb folgende:

> Fruchtzucker. Darunter versteht er einen nicht krystallisirenden Zucker, der in süssen Früchter enthalten ist, und z. B. in Weintrauben mit Traubenzucker gemengt vorkommt. Die Trauben haben einen um so süsseren Geschmack, je meht sie von dem ersteren und je weniger sie von des letzteren enthalten. Er ist der nicht krystallisi rende Bestandtheil im Honig, und wird gebildet, wenn Säuren bis zu einem gewissen Grade auf Rohrzucker einwirken, so wie er auch durch des Einfluss von Hefe auf Rohrzucker entsteht (Jakresb. 1843, S. 482).

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Ch. XXV, 65.

Syrupzucker ist die Modification des Zuckers, welche entsteht, wenn derselbe in dieser Temberatur oder einige Grade darüber geschmolzen Erhalten wird, bis er nach der Auflösung nicht Marietät wird auch aus Rohrzucker gebildet, wenn man ihn in concentrirter Lösung lange Zeit kocht, wedurch die Polarisationsebene sich immer mehr mon Rechts kehrt und zuletzt auf O kommt; dann die Verwandlung geschehen, was sich nicht auf andere Weise durch chemische Versuche dardegen lässt.

Milchzucker.

Traubenzucker, der gewöhnliche, körnig kryintallisirte Zucker aus Honig, Trauben und diabe-Sinchem Harn, und der aus Stärke u.s. w. durch Sinren hervorgebrachte Zucker.
In der folgenden tabellarischen Uebersicht be-

sacichnet 00 die Stellung der Prismen in dem Biot'schen Polarisations - Instrumente, in weligher das Licht nicht durchgeht. Werden jene Lanu gedreht, und die Ordnung der Farben be-Mhachtet, so zeigt es sich, ob der Körper, durch welchen das Licht geht, nach rechts oder links polarisirt. Hätte man aber eine Auflösung von wei Körpern, welche in entgegengesetzter Richtang ganz gleich polarisiren, so dass das Resultat dadurch 0° wird, so erkennt man doch dieten Fall daran, dass das Licht dann bei 00 durch die Auflösung geht, so dass man also auf diese Weise nicht irre geführt werden kann. Das Resultat von Ventzke's Beobachtungen darüber ist folgendes:

Ċ.

Die Lösung enthielt.	Specif. Ge-	Aufge- löst in	Polarisation in Graden von 6	
	wicht.	Procen- ten.	nach links.	nack reckt
Fruchtzucker aus Trauben	1,1056	,	35,5	
	1,1056		36	
· ·	1.1056		35,5	
— aus Rohrzucker durch Hefe			36	
Syrupzucker	1,105		Ö	0
Traubenzucker in jeder Art	1,095	25		46:4
— — verbunden mit Na Cl	1,117	25	 .	41 ,
Milchzucker	1,102	25		43
Rohrzucker · · · · · · · ·	1,1056	25	-	56
Dextrinzucker	1,1056	_ \		92 .
Dextrin	1,011	3,36	}	19
Dextrin, berechnet zu 25 Proc. Gehalt .	<u> </u>	1 1		140.4

Folgende Stoffe bringen kein Merkmahl vo Circularpolarisation hervor:

Mannazucker, Glycyrrhizin, Glycerin, Lein zucker, Gummi arabicum, Gummi, welches durc Gährung erhalten worden ist, Stärke in Wasse oder in Kali gelöst, Caramel, Glucinsäure und deren Kall salz, Alkohol, Essigsäure und Kochsalz.

Er schliesst mit der richtigen Bemerkung, das sich alle Zuckerarten zuletzt in Traubenzucke verwandeln, dass aber dieser in keine ander Zuckerart verwandelt werden kann.

Achnliche Versuche sind auch von Souber ran*) angestellt worden. Derselbe hat die Veränderungen untersucht, welche der Rohrzucke erleidet, wenn man ihn beim Zutritt der Lukkocht, und er hat ebenfalls gefunden, dass der selbe, wenn das Kochen mehrere Tage lang fort gesetzt wird, zuletzt von der Rotation nach rechts

^{*)} Journ. de Ch. et de Pharm. I, 1, 89 u. 469.

ga 0º übergeht, und dass dabei Ameisensäure, esigsäure und Humin entstehen, gleichwie wenn Juren in kleinen Quantitäten zugesetzt werden. Chne Zutritt der Luft, z.B. unter einer Schicht en Oel und in einem Glaskolben, durch den in langsamer Strom Kohlensäuregas geleitet wird, pährend man die Zuckerlösung in einem siedenden Bad von einer gesättigten Kochsalzlösung ersitzt, geht die Polarisation von rechts auf 00, bihrend sich die Lösung wenig färbt, darauf eht sie unter zunehmender Färbung ziemlich mech nach links bis zu einem gewissen Maximum, perauf sie umkehrt und wieder auf 00 kommt, hierauf einige Grade nach rechts zu gehen, sie dann am stärksten gefärbt ist und einen nnen Körper absetzt, aber noch süss schmeckt. ist zu bedauern, dass keine chemische Verche mit der Lösung angestellt wurden, um zu forschen, was sie enthielt, nachdem sie zum tweiten Male die Polarisationsebene nach rechts lechte. Der Traubenzucker verändert sich durch Bese Behandlung wenig. Der Rohrzucker wird burch einen Zusatz von Alkali gegen Veränderung zeschützt, so dass die Saccharate lange Zeit erhitzt erhalten werden können, ohne ihr Rotations-Vermögen zu verlieren. Er hat auch die Verbindungen des Zuckers mit einigen Basen untersuch t.

Zuckerbaryt. Ich führte im Jahresb. 1840, S. 445, eine Analyse von dieser Verbindung an, nach welcher sie = Ba C⁶H¹⁰O⁵ + HC⁶H¹⁰O⁵ ist. Im Jahresb. 1841, S. 336, wurden Versuche von Liebig und Stein angeführt, welche beweisen sollten, dass Peligot's Analyse zu einem

falschen Resultat geführt habe, dadurch, d bei dessen Analyse Kohlensäure in der Barytell zurückgeblieben sei, nnd dass das Salz wirkt aus Ba + 2C6 H10 O5 bestehe. Hiergegen hat P ligot*) eine Reclamation gemacht und erkill dass wenn auch ein so beschaffener Fehler ihm begangen worden sei, was er jedoch nid glaube, so zeige doch der Barytgehalt, der st so leicht durch Versuche mit Genauigkeit bestill men lasse, dass hier der Fehler nicht auf sein Seite liege, sondern auf der der deutschen Ch miker, und dies könnte, nachdem jetzt das rie tige Atomgewicht des Kohlenstoffs bekannt worden sei, was bei den früheren Berechnung leider nicht bekannt gewesen wäre, durch Ve gleichung der Resultate von beiden Formeln völliger Sicherheit dargelegt werden:

	1	Atome	Berechnet	Atome	Berechad
Kohlenstoff	•	12	29,120	12	30,218
Wasserstoff	• ,	22	4,435	20	4,183
Sauerstoff	•	11	38,535	10	33,529
Baryt	•	1	30,911	1	32,077

Peligot hatte bei 4 Versuchen 30,8, 30,4, 31,0 und 31,0 Baryterde erhalten. Stein bett 31,03 bekommen. Soubeiran hat den Versuch wiederholt und Zahlen erhalten, welche vollkommen mit der ersten von diesen Formeln übereisstimmen, welche also die richtige sein muss.

Eine Verbindung des Zuckers mit weniger Baryt gelang ihm nicht hervorzubringen.

^{*)} Journ. de Ch. et de Pharm. II, 103.

Zuckerkalk. Wird Zucker mit Kalkhydrat gesättigt, filtrirt und bei Abschluss von Kohlensäure verdunstet, so erhält man eine weisse amorphe Masse, die sich in dünner Schicht vom Glase in Schuppen ablöst, wie Gummi arabicum. Sie besitzt einen unangenehmen Geschmack, ist leichtlöslich in Wasser, fällt aus der Lösung beim Erwärmen wieder nieder, ist unlöslich in wasserfreiem Alkohol, aber löslich in schwächerem Alkohol, so wie auch in Alkohol, der Zucker aufgelöst enthält. Sie wurde bei der Analyse zusammengesetzt gefunden aus C24 H44 O22 + 3 Ca = $3\dot{C}_a + 4\dot{C}_b^6H^{10}O^5 + 2\dot{H}_b = 2(\dot{C}_a + C^6H^{10}O^5)$ + (Ca+2C6H10O5)+2H. Ich erinnere hierbei an Hunton's Versuche (Jahresb. 1839, S. 321), welcher aus der Lösung dieses Kalksalzes eine Verbindung niederschlug, die aus 2 (Ca + C6 H10 O^5) + 3 H bestand.

Wird diese Verbindung in wenig Wasser aufgelöst und mit 4 Atomgewicht Zucker versetzt, oder werden 43 Theile Zucker und 2 Th. ungelöschter Kalk abgewogen, der Kalk gelöscht und mit der Zuckerlösung gemischt und bis zur Auflösung damit umgeschüttelt, so erhält man die neutrale Verbindung, welche nach dem Filtriren durch Alkohol ausgefällt werden kann. Ihre Eigenschaften sind nicht weiter beschrieben worden.

Sie wurde aus Ca + 2C6H10O5 + H, also mit der Barytverbindung gleich zusammengesetzt gefunden. Es gibt eine Verbindung des Kalks mit noch mehr Zucker, die erhalten wird, wenn man die vorhergende bis zur Sättigung in einer Lösung

von wenig Zucker in Alkohol auflöst, aber ist nicht untersucht worden.

Zuckerbleioxyd, welches im krystallisirten 2 stande nach Peligot's Versuchen (Jahresb. 181 S. 440) = Pb C⁶H¹⁰O⁵ ist, wird auch, wiewenicht krystallisirt, aber von derselben Zusammensetzung erhalten, wenn man eine von den vorhigehenden Kalkverbindungen in Wasser auflöst ündie Lösung mit neutralem essigsaurem Bleiox niederschlägt.

Zuckernatron. Bekanntlich gibt eine Lösm von Natron oder Kali, wenn man sie in eine L sung von Zucker in Alkohol tropft, einen Niede schlag, welcher aus Zucker besteht, verbund mit dem Alkali, und der in der Luft zerfliesslist und sich leicht in Wasser auflöst. Souber ran untersuchte den Niederschlag mit Natron, den nach dem Waschen mit Alkohol und Trocke im luftleeren Raum analysirt wurde, wodurch sich ergab, dass er in 100 Theilen 35,4 Th. Keitenstoff und 7,385 Th. Natron enthält, was in einem geringen Ueberschuss an Natron die Form Na + 3 C⁶ H¹⁰ O⁵ + 2 H gibt.

Lassaigne*) hat Hunton's Versuche über die Doppelverbindungen des Zuckers mit Alkaund Metalloxyden (Jahresb. 1839, S. 321) wie derholt und erweitert.

Ein grosser Theil der Metalloxyde bring, wenn man sie zuerst mit einer starken Zuckerlösung und darauf mit kaustischem Kali im schwacher. Ueberschuss vermischt, solche Doppelverbindungen hervor, wobei das Metalloxyd in der Lösung

^{*)} Journ. de Ch. Med. VIII, 313 u. 820.

in Gestalt eines Doppelsaccharats bleibt. Die Lösung des Kupfersalzes ist tief blau, aber sie fängt bald darauf an Kupferoxydul abzuscheiden. Lösungen des Eisenoxydulsalzes und des Manganoxydulsalzes sind farblos. Die erstere wird in der Luft gelb, ohne dass sich etwas niederschlägt, weil das Eisenoxyddoppelsalz auch löslich ist, aber die letztere trübt sich, indem Superoxydhydrat niederfällt. Alle Zuckerarten, selbst Mannazucker, zeigen ein ähnliches Verhalten. bringen Dextrin, Salicin, Glycyrrhizin und Glycerin ähnliche lösliche Doppelverbindungen hervor. Gummi arabicum, mit Wasser geriebene und filtrirte Stärke, so wie Phloridzin bringen dagegen nur unlösliche, blane Verbindungen mit Kupferoxyd hervor.

Die Verbindung des Rohrzuckers mit Kali und Kupferoxyd besteht nach seinen Versuchen aus 8,83 Proc. Kali, 7,73 Proc. Kupferoxyd und 83,44 Proc. Zucker und Wasser. Da er den Kohlenstoffgehalt nicht bestimmte, so kann die genaue Quantität des Zuckers nicht berechnet werden.

Der blaue Niederschlag, welcher durch Ver-Gummi und mischung einer Auflösung von 2 Theilen schwe-Kupferoxyd. felsauren Kupferoxyds und 1 Th. Gummi in Wasser mit kaustischem Kali im Ueberschuss entsteht, besteht nach Lassaigne aus 40,2 Kupferoxyd und 59,8 Gummi und Wasser.

Vogel d. J.*) hat den Lakritzzucker oderLakritzzucker. das Glycyrrhizin untersucht. Er bereitet ihn auf folgende Weise:

^{&#}x27;) Journ. f. pr. Chem. XXVIII, 1.

In eine klare, durch Aufgiessen von siedend Wasser auf zerschnittene Süssholzwurzel ber Infusion wird eine Lösung von basischem et sauren Bleioxyd getropft, mit Beobachtung Vorsicht, dass nicht so viel hinzukommt, die in der Flüssigkeit freiwerdende Essigsit damit ein neutrales Salz bilden könnte. Dadu fällt eine weissgelbe Verbindung von Lakri zucker mit Bleioxyd nieder, die mit Wasser wo ausgewaschen und darauf in Wasser durch Schwi felwasserstoff zersetzt wird. Die Auflösung Lakritzzuckers verhindert die Abscheidung Schwefelblei's; wird aber die Flüssigkeit gekeel so scheiden sie sich zuletzt, und die Lösung von dem Schwefelblei absiltrirt wer Die filtrirte Lösung wird bis zur Trockne dunstet und der Rückstand in wasserfreiemkohol aufgelöst, und er schreibt vor, dies mehn Male zu wiederholen, vermuthlich bis sich all in Alkohol klar wieder auflöst. Der Alkeli lässt dann bei der Verdunstung den Lakritzzuch in Gestalt einer hellgelben Masse zurück.

Er ist vollkommen amorph. Ein zusamme gesetztes Mikroscop von bedeutender Vergrün rung zeigt nicht das geringste Merkmahl von katallinischer Textur. Er schmilzt bei + 200% einer durchsichtigen, aber dunkelbraunen Matalässt sich entzünden und brennt mit starker, sender Flamme, ohne nach völliger Verbrennt eine Spur von Asche zurückzulassen. Er katem. Wasserfreier Alkohol löst ihn rasch uin grosser Menge auf. Er hat eine grosse Menge sich mit Basen zu vereinigen. Setzt mit

seine Lösung in Wasser zu einer Lösung von Chlorbarium, so schlägt sich eine gelbweisse Verhindung von Lakritzzucker mit Baryterde nieder, die sich aber in hinzugefügter Salzsäure vollkommen klar wieder auflöst.

Er wurde nach dem Trocknen bei + 100° durch Verbrennung analysist und berechnet nach C = 75,12, wurden erhalten:

	Gefunden	: Atome	Berechnet.
Koblenstoff	. 61,656	.16	61,584
Wasserstoff	. 7,667	24	7,673
Saverstoff	. 30,677	6 .	30,743

Atomgewicht = 4951,68. Darauf wurde eine Lösung von neutralem essigsauren Bleioxyd mit einer Lösung von dem Lakritzzucher gefällt und der Niederschlag analysirt. Derselbe wurde zusammengesetzt gefunden aus 41,589 Bleioxyd und 58,414 Lakritzzucker, wanach das Atomgewicht zu 1958 ausfällt.

Bei der Beurtheilung der Zusammensetzung entsteht immer die Frage: hann ein Körper, der so grosses Vereinigungsstreben zur Basen hat, dass er Baryterde aus einer Lösung von Chlorbarium fällt, bei + 100° alles chemisch gebundene Wasser verlieren? Diese Frage muss aller Wahrscheinlichkeit nach mit Nein beantwortet werden. Dann wird die Zusammensetzungsformel des Lakritzzuckers = H + C¹6 H²² O⁵ und die des Bleisalzes = Pb + C¹6 H²² O⁵ + H.

Der Lakritzzucker vereinigt sich bekanntlich auch mit Säuren, und er bildet mit Schwefelsäure eine in kaltem Wasser wenig lösliche Verbindung, die sich in wasserfreiem Alkohol auflöst und die die nicht sauer reagirt. Diese hat Vogel anslysirt und aus 7,34 Th. Schwefelsäure und 92,68 Th. Lakritzzueker zusammengesetzt gefunden, was der Formel $\ddot{S} + 3C^{16}H^{22}O^5 + 3H$ entspricht. Wahrscheinlich hat jedoch die primitive Verbindung eine andere Zusammensetzung, die aber durch fortgesetztes Waschen allmälig zersetzt wird, so dass zuletzt eine basische übrigbleibt.

Bitter - süss schmeckende Substanz aus nosa,

Reinsch'*) hat in der Wurzel von Ononis spinosa einen dem Lakritzzucker nahe verwandten Ononis spi- Körper gefunden, welcher aus dem Decoct derselben durch eine etwas verdünnte Schwefelsäure niedergeschlagen wird; aber er setzt sich schwierig daraus ab, so dass darauf 10 bis 12 Tage hingehen. Beim Filtriren geht er durchs Filtrum wenn man ihn zu sammeln versucht, ehe sich die Flüssigkeit geklärt hat. Der Niederschlag wird in Alkohol aufgelöst, die Säufe mit kohlensaurem Kali weggenommen, und die filtrirte Flüssigkeit verdunstet, wobei dieser Körper, den er Ononid genannt hat, in Gestalt von gelatinösen, gelbbraunen Klumpen zurückbleibt, die sich in Wasser, mit Zurücklassung einer kleinen Menge von einem wachsartigen Stoff, lüsen, worauf man die Lösung filtriet und zur Trockne verdunstet. Er ist dann durchsichtig, dunkelgelb, gesprungen, kat einen anfangs bittern, dann lakritzartig süssen Geschmack, welcher ausserordentlich lange anhält. Beim Erhitzen bläht er sich auf und schmilzt, stösst dann sauer riechende Dampfe aus, entzündet sich und brennt mit rusender Flamme und Zurücklassung von viel Kohle. Kali wurde darin

^{*)} Buchner's Report. XXVI: 12.

pet gesucht. Die Verbindung mit Schweselpre ist hellbraun, klebrig, und trocknet zu
per durchsichtigen, rothbraunen, spröden Masse

, welche zusammenziehend und hintennach
se schmeckt. Sie ist unlöslich auch in siedenm Wasser. Die Auslösung des Ononids in
lasser gibt Niederschläge mit essigsaurem Bleinyd, salpetersaurem Quecksilberoxydul, salpersaurem Silberoxyd, essigsaurem Kupseroxyd und
reisach chromsaurem Kali.

Reinsch macht sich lustig darüber, dass in meinem Lehrbuche das Glycyrrhizin aus m Grunde zum Zucker gerechnet habe, weil süss schmecke; er meint man könne eben so it Bleisalze zum Zucker zählen. Nach seiner sinung kann man nichts anderes unter die Zuckerten aufnehmen, als was folgende chemische Eimschaften in sich vereint: 1) es muss krystalliven; 2) es muss durch Hefe in Weingährung bergehen, und 3) muss es mit Säuren oder mit Me-Moxyden unlösliche Verbindungen eingehen. Diese igenschaften findet man bei keinem einzigen der örper, die wir bis jetzt Zucker nennen, vereinigt. Le Das Xyloïdin (Jahresb. 1835, S. 325) ist unter ulder's Leitung von Buis Ballot*) genauer tersucht worden. Derselbe hat gefunden, dass ksich nicht mit der rothen Säure bildet, sondern ss es mit höchst concentrirter reiner Salptersäure dargestellt werden muss, indem man iese mit Stärke reibt, bis die Körner derselben erschwunden und sich das Ganze in eine durch-

Xyloïdin.

[&]quot; ') Scheikundige Onderzoekingen, gedaan in het Labomtorium der Utrechtsche Hoogeschool, 3 Stuk, 1842.

sichtige Gelée verwandelt hat, die man mit Waser verdünnt, wodurch sich das Xyloïdin in stalt eines weissen, grobkörnigen Niederschlandscheidet, der mit Wasser ausgewaschen wit bis alle Säure daraus weggenommen worden worauf man ihn trocknet. Bei der Bilden und Ausfällung des Xyloïdins entwickelt den Gas.

Es ist kein ungemengter Körper, sondere enthält wenigstens 2 Stoffe, von denen einer Kalilauge auflöslich ist, der andere dagegen, wecher nach dem Auswaschen des Alkalis weiss pulverförmig ist, nicht. Die alkalische Löstzieht sich ins Braune. Essigsäure fällt das Agelöste in Gestalt eines weissen, flockigen Niderschlags, welcher inzwischen nach Balla Analysen dieselbe Zusammensetzung zu habs scheint, wie der in Kali ungelöste Körper.

Er wurde zusammengesetzt gefunden (Ca 75,12 aus:

.	Gefunden	Atome	Bereehnet
Kohlenstoff	36,71	15	36,901
Wasserstoff	5,00	24 :	4,904
Stickstoff	5,76	2	5,798
Sauerstoff	52,53	16	52,397.

Dass dieser Körper Salpetersäure enthält bekannt durch die Art, wie er verbrennt. Er man also aus C¹⁵H²⁴O¹¹+N bestehen; ob er Wasseratom enthält, wie die Anzahl von Same Btoffatomen andeutet, ist nicht zu entscheiden.

Nach Ballot wird er so gebildet, dass at 10 Atomen Stärke = 10 (C⁶ H¹⁰ O⁵) 2 Atom H austreten und an deren Stelle 4 H eintretes, um 4 Atome Xyloidin zu bilden. Wiewohl diese Lequation mit der Atomzahl übereinstimmt, so Lett sie doch voraus, dass 4 Atome Salpetersäure Atome Sauerstoff abgeben, für deren Verwening sie keine Rechenschaft gibt.

Pelouze's Untersuchung schien darzulegen, iss das Xyloïdin aus 1 Atom Lignin und 1 Atom lipetersäure bestehe, aber er bestimmte nicht ie Atomzahl, welche er in dem Lignin enthalten aubt, und er hat davon keine Analyse mitgelit. Aber wenn auch das Atomgewicht des Ignins zu C⁵ H⁴O², zu C⁶ H⁸O⁴ oder zu C¹² L⁶O⁸ genommen wird, so stimmt doch die Analyse herein.

Die Sache muss also bis auf Weiteres als ein Egenstand einer vollständigeren Erforschung antehen werden.

Croockewit') hat in Bezug auf die im Jahleb. 1842, S. 327, angeführten Untersuchungen fon Parnell, wonach es verschiedene Arten von hulin zu geben. schien, in Mulder's Latoratorium und unter dessen Leitung eine Unterschung des Inulins vorgenommen, welche auf interessante Weise diesen Gegenstand aufzelärt hat. Parnell's Versuche sind richtig, fer das Inulin hat die Eigenschaft, durch Behallung mit Wasser theils 1 Atom von diesem fzunehmen, und theils sich durch die Wärme einen nicht krystallisirenden Zucker umzuwankeln. 15stündiges Kochen reicht hin, dasselbe inz und gar in diesen Zucker zu verwandeln. ei einer unvollständigen Verwandlung bleibt der

Inulin.

^{&#}x27;) Scheik. Onderzoekingen etc. 3 Stuk.

Rest von Inulin in dem Zucker aufgelöst damit verbunden. Das reine, wasserfreie In besteht aus C12 H20 O10, und das wasserhaltige 2 (C12 H20 O10) + H. Aber bei der Bereit des Inulins aus verschiedenen Pflanzen geschi es, dass beide durch die Bereitungsmethode mengt erhalten werden, und wird dann ein: ches Gemenge analysirt, so erhält man ein sultat, welches mit keiner von beiden Fors übereinstimmt. Das Inulin in der Wurzel Dahlia scheint von Anfang an wasserhaltig sein, und es ist aus diesem Grunde viel löslich Das Inulin in trocknen Wurzeln von Inula 👪 nium und Leontodon Taraxacum ist wasserhaltig; aber wendet man diese Wur frisch an, so erhält man es wasserfrei. einige Male in siedendem Wasser aufgelöst, lässt man es daraus absetzen, so mengt es sich im mehr mit wasserhaltigem Inulin, und es wirk demselben Verhältnisse leichter löslich.

Die Zusammensetzung des Inulins ist weit keter zu verändern, wie die der Stärke. Es recirt leicht die Salze von Silber und Kupfer, set die von Blei. Wird eine warme Lösung Inulin mit einem Gemenge von Bleizucker kaustischem Ammoniak gefällt und der Niesschlag auf ein Filtrum genommen, so sieht nach einigen Stunden eine Menge von grunkten darin, welche sich bei der Untersuch als reducirtes Blei auswiesen.

Aber das Bleioxyd so wie Basen im And meinen üben noch eine andere Wirkung auf Inlin aus; sie verwandeln dasselbe nämlich theilweit oder vollständig in Glucinsäure, und daher erhält

nan bei der Analyse der Bleiniederschläge so mirende Resultate, weil sie aus glucinsaurem cioxyd gemengt mit Inulinbleioxyd in verschienen Verhältnissen bestehen. Zersetzt man einen chen Niederschlag in Wasser durch Schwefelasserstoffgas, so löst sich das Abgeschiedene in mselben auf, und man erhält von ganz wenig fulin viel Glucinsäure, die während des Trockiens partiell in Apoglucinsäure übergeht (Jahsb. 1842. S. 454.)

Das Inulin kann nicht in Xyloïdin verwandelt rerden.

Bei einer südamerikanischen, den Palmen ver- Vegetabiliandten Pflanze, Phytelephas macrocarpa, bilden sches Elfene Cotyledonen in den Fruchtknoten beim Reisen inen weissen harten Körper, der zu schönen, olirten Sachen verarbeitet wird, und der dem Elfenbein vollkommen ähnlich ist, wovon die Manze ihren Namen bekommen hat. Körper ist von Mulder ') analysirt worden, welcher gefunden hat, dass sich seine Zusammenetzung durch C24 H24 O11 oder durch 2 (C12 H30 \mathbf{Q}^{10}) + $\dot{\mathbf{H}}$ ausdrücken lässt.

Zur Untersuchung der im Handel vorkommen- Fette Oele.

den setten Oele auf Verfälschung mit wohlseileren at Heidenreich **) einige Methoden angegeben, die nachher von Penot ***) geprüft und als Drauchbar erkannt worden sind. Diese Proben

bestehen darin:

1. dass man ein wenig von dem Oel auf einem Uhrglase oder einer kleinen Porcellauschale er-

") Privatim mitgetheilt

[&]quot;) Journ. f. pract. Chem. XXVI, 429.

^{&#}x27;) Das. S. 436,

hitzt, wodurch das Oel einen Geruch ausstät der von dem des reinen Oels verschieden ist, a der häufig Leinöl, Fischthran u. s. w. erkend lässt.

- 2. Dass man 10 bis 20 Tropfen von dem auf ein Uhrglas bringt, mitten darauf einen kleinen Tropfen concentrirter Schwefelsäure in lässt, und während der darauf folgenden in 15 In nuten die Farbenveränderungen beobachtet, welch sich dadurch in dem Oel verbreiten, zu welch Behuf eine tabellarische Uebersicht von dem Kleine der gewöhnlicheren Oele mitgetheilt welch den ist.
- 3. Dass man die Säure mit dem Oel der rührt und die dabei entstehenden Farbenveränden vongen beobachtet.
- 4. Dass man das specif. Gewicht bei cit bestimmten Temperatur bestimmt, wodurch seine Einmengung von schwereren oder leichter Oelen sicher zu erkennen gibt.

In Betreff der Einzelheiten muss ich auf Abhandlung verweisen.

Bleichung der Oele.

Payen*) hat eine in England angewand Bleichungsmethode des Palmöls beschrieben, sich auch auf alle Oele anwenden lässt, welch nicht gar zu rasch ranzig werden. Sie best darin, dass man das Oel sich in einem flach Gefäss, worin Wasser befindlich ist, welch durch ein hineingeführtes, von einem Dampfle sel ausgehendes Schlangenrohr beständig in ein Temperatur von + 100° erhalten wird, dünn dauf ausbreiten lässt, während Luft und Sonne

^{&#}x27;) Journ. de Ch. Med. VIII, 121.

Scht gemeinschaftlich darauf einwirken, wodurch be Bleichung in 10 bis 15 Stunden stattfindet.

Riegel*) hat eine chemische Untersuchung Oel aus Madia les Oels aus dem Saamen von Madia sativa mitsativa.

Es ist tief gelb, hat dicke Consistenz, einen Igenthümlichen schwachen Geruch und einen Idden fetten Geschmack. Das specif. Gewicht ist rohen Oels ist bei $+15^{\circ} = 0.935$ und das gereinigten = 0.9286. Es absorbirt allmälig lauerstoff aus der Luft und trocknet. Im Verlauf in 5 Monaten hatte es 150 Vol. Sauerstoffgas auf und an Consistenz zugenommen. Es wird Imälig, wie Leinöl, zähe, wenn man es mehtere Monate lang in dünner Schicht der Luft ausbetzt. Es erstarrt erst bei -22.5 (nach Winckler zwischen -10° und 12°). Es löst sich in 70 Theilen kalten und 6 Th. siedenden Alkohols.

Berstopsen. In der Argand'schen Lampe brennt ist klarem Licht. Mit 1 bis 2 Proc. Schwe- it klarem Licht. Mit 1 bis 2 Proc. Schwe- it klarem Licht. Mit 1 bis 2 Proc. Schwe- it klarem Licht. Mit 1 bis 2 Proc. Schwe- it klarem Licht. Mit 1 bis 2 Proc. Schwe- it klarem Licht. Mit 1 bis 2 Proc. Schwe- it klarem Niederschlag wie Rüböl, und es kann it klaren Säure Mit Kreide gibt kein guter überflüssigen Säure mit Kreide gibt kein guter Resultat. (Es dürfte wohl hier, wie im All- im Resultat. (Es dürfte wohl hier, wie im All- im Lösung von Seignettesalz, erhalten durch Sättigung einer Lösung von kohlensaurem Natron im Weinstein, zu schütteln, wodurch die Schwefelsäure weggenommen wird, ohne dass die darin

^{&#}x27;) Pharmac. Centralbl. 1842, S. 332.

freigewordenen fetten Säuren eine Basis aufne men können, in Folge welcher das Oel beim Va brennen Asche zurücklassen würde). gibt an, dass es durch 1 Theil chlorsaures K und 2 Theile Salzsäure auf 500 Th Oel gut reinigt werde. Das Oel wird dadurch farble es entwickelt sich kein Chlor und die wäss Flüssigkeit scheidet sich leicht ab. (Hier vg nigt sich jedoch offenbar Chlor mit dem Q Das Oel löst Stickoxydgas auf und wird dade Lässt man es dann in der Lust, so wi es wieder farblos und kann durch Waschen Filtriren vollkommen klar erhalten werden. Durch gelindes Digeriren mit Bleioxyd wird es my einiger Zeit farblos und consistenter, und den Kochen mit Bleioxyd gibt es eine vollkomu geruchlose Seife, die keine flüchtige fette Sä enthält.

Fette Säuren.

Erdmann") hat die Talgsäure und Maniferinsäure einer neuen Analyse unterworsen, in des Absicht zu ersorschen, welchen Einsluss das auf Atomgewicht des Kohlenstoffs auf die rationelle chemischen Formeln dieser Säuren haben könte die er aber unverändert fand. Dies hätte mit weniger Mühe erreicht werden können, nämlich durch Berechnung der Data, aus welchen Ratten bacher und Varrentrapp ihre Aualyste berechnet haben. — Allerdings suchte Dumas bei der Berichtigung des Atomgewichts vom Kallenstoff durch Vorspiegelung, dass die früher berechneten Formeln nicht mehr oder selten Staal halten könnten, dieser Correction ein grössers

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Chem. XXV, 497.

It sich selbst verdiente; aber ich glaubte doch, ist die meisten sich schon überzeugt haben würden, dass diese Vorspiegelung keinen Grund habe, ichdem das neue Atomgewicht des Kohlenstoffs in egeringe Veränderung in den Procentgebiten herbeigeführt hatte, aber keine Formel däterch verändert worden ist. — Ich verweise im Ebrigen, was die erneuerte Untersuchung der Largarinsäure anbetrifft, auf den weiter unten der Thierchemie vorkommenden Artikel Buterfett.

Erdmann hat ferner diese , beiden fetten Säuren mit wasserfreier Phosphorsäure zusammengeschmolzen und hat gefunden, dass sich die Masse stark erhitzt. Die Phosphorsäure vereinigt Bich mit dem Wasser, theils, aus der Säure genommen und theils aus den Bestandtheilen der etten Säure gebildet. Wird dann das Gemenge mit Wasser ausgekocht, so bleibt ein geléeartier Klumpen ungelöst, der nicht in dem Was-Ser schmilzt und welcher nach dem Trocknen pröde und leicht zu zerbrechen ist; aber er schmilzt nachher zwischen + 540 und + 600. Tr löst sich nicht in Alkohol und schmilzt auf Tem Boden von siedendem Alkohol zu einer gelb-Braunen Masse, schwimmt auf Wasser und löst sich leicht in Aether. Von Kalilauge wird er 'im Sieden weder aufgelöst noch verändert. Diese Producte wurden zusammengesetzt gefunden aus:

Aus Talgsäure.

Gefund. At. Berechn.

Gefund. At. Berechn.

Kohlenstoff 80,4 68 80,85 80,31 68 79,54

Wasserstoff 12,9 130 12,85 12,70 130 12,65

Sauerstoff 6,7 4 6,30 6,99 5 7,81.

;

Erd mann legt keinen besonderen Werth an diese Analysen und vielleicht ist das eine = CH64 O² und das andere = C54 H66 O², also mid durch 1 Aequivalent Wasserstoff verschiede welches in dem letzten mehr enthalten ist. Durk Behandlung mit Salpetersäure entsteht ein neut Körper, der von beiden derselbe ist. Dieser Külper bildet sich durch Kochen mit Salpetersäuf von gewöhnlicher Stärke; und er erstarrt bei Erkalten zu einer spröden, wachsähnlichen Man Weitere Eigenschaften sind nicht angegeben wirden. Nach der Analyse besteht er aus:

· ·	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	77,25	68	77,30
Wasserstoff	12,22	128	12,10
Sauerstoff	10,53	7	10,60

Mit concentrirter Salpetersäure werden sie einen weichen, wachsartigen Körper verwande

Bromeis') hat gezeigt, dass sich die dagewöhnlichen fetten Säuren, wenn man sie beiner nicht gar zu starken Hitze mit braumbelleioxyd zusammenschmilzt, mit dem überschisigen Sauerstoff aus dem Superoxyd vereinigen ohne Kohlensäure oder Wasser abzugeben, wein Bleisalz hervorzubringen von einer eigenthüllichen Säure, die das Radical der angewandte Säure, aber 1 Atom Sauerstoff mehr enthällseine Versuche wurden hauptsächlich mit Mangarinsäure angestellt, welche eine Säure gab G⁵⁴H⁶⁶O⁴. Diese Versuche werden weiter fort gesetzt.

[&]quot;) Ann. d. Ch. und Pharm. XLII, 70.

Laurent') hat einige Bemerkungen mitge- Lipinsäure. heilt, die die von ihm angegebene Zusammentzung der Lipinsäure (Jahresb. 1839, S. 311), ine von den Säuren betreffen, welche aus Oelfire durch Salpetersäure hervorgebracht werden: eine frühere Formel C⁵H⁸O⁵, reducirt zu C⁵H⁶ 🔰 + H, ist in so fern unrichtig, als die krystalliirte Säure 2 Atome Wasser enthält und also = H6O3+2H ist, von denen sie beim Erhitzen eine verliert, worauf sie sich als C5 H6 O5 👫 A sublimirt. Ihre Salze bestehen nach seinen meuen Versuchen aus R+C5H6O3.

Marsson **) hat in Liebig's Laboratorium das Lorbeerol und este Fett aus Lorbeeren untersucht, welches sich Lorbeertalgs einer siedend filtrirten Abkochung der pulterisirten Lorbeeren mit Alkohol absetzt. Dabei and er keine Spur von dem von Bonastre be-Ariebenen Körper (Jahresb. 1826, S. 263), welder daraus anschiessen sollte, und welchen der-lbe Laurin genannt hat. Derselbe Körper ist dess auch von Ricord-Madiana aus den geren von Laurus persica erhalten worden (Jahmb. 4831, S. 230).

🗽 Bei Marsson's Versuchen schieden sich Kryhllslocken von einem eigenthümlichen festen Fett die der Gegenstand seiner Untersuchung wurm. Man kocht die Beeren mit neuem Alkohol bes, bis derselbe beim Erkalten nichts mehr abtetzt, nimmt das abgesetzte weissgelbe Fett auf ein Filtrum, und wäscht die Mutterlauge mit kaltem Alkohol davon ab.

^{*)} Journ. f. pract. Chem. XXVII, 316.

^{4*)} Ann. de Ch. und Pharm. XLI, 329.

Wird der durchgegangene Alkohol dann destillirt, so theilt sich der Rückstand in ein wässrige Flüssigkeit und in ein grünes fettes Och welches zwar von dem festen Fett enthält, aber welches eben so wenig daraus ausgezogen werden kann, wie aus ausgepresstem Lorbeeröl.

Das Fett wird bis zur Sättigung in siedender Alkohol aufgelöst und die Lösung lässt man et kalten, wobei es sich wieder absetzt. Dans presst man es aus und wiederholt diese Behandlung so lange bis es farblos geworden ist. Dans wird es im Wasserbade geschmolzen und in diesem Zustande von gelbbraunen Flocken eines Handabfiltrirt, welches der Alkohollösung mitfolgt wich beim Erkalten derselben mit dem Fett setzt. Sollte dies nicht beim Schmelzen geschen, so müssen neue Umkrystallisirungen Alkohol vorgenommen werden, bis es statting

So wie sich dieses Fett aus dem Alkohofisetzt, bildet es ein blendendes, weisses, locker Krystallmehl, welches aus sehr kleinen, sterik mig gruppirten, seideglänzenden Nadeln bester Es löst sich wenig in kaltem, aber sehr leicht siedendem und starken Alkohol, aus dem es sie beim Erkalten fast gänzlich wieder absetzt. ist leichtlöslich in Aether und bleibt nach dem Verdunstung eben so krystallisirt zurück wie Alkohol. Es schmilzt zwischen + 44° und kerstarrt amorph und bildet eine stearinähnlich reine Masse. Durch Verseifung wird es in eine neue fette Säure und in Glycerin zersetzt. Marks on nennt es Laurostearin, was man in. Lorbeertalg übersetzen kann.

Es wurde analysirt und zusammengesetzt ge-

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	74,07	27	74,20
Wasserstoff	11,55	50	11,3 0
Sauerstoff	14,38	· 4	14,50

 $= C^{27} H^{50} O^4$.

Laurostearinsäure, Lorbeertalgsäure wird ersten, wenn man den Lorbeertalg mit kaustischem ali verseift, die Seife durch Kochsalz abscheiet, in Wasser auflöst und in der Wärme durch cinsaure zersetzt, wobei sich die Talgsäure ink der Oberstäche ansammelt und beim Erkalten einer krystallinischen Masse erstarrt, welche mit reinem Wasser mehrere Male umgeschwolzen **Etd** damit geschüttelt wird, um sie von allen Bäckständen der Mutterlauge zu befreien. Ihr chmelzpunkt fällt zwischen + 42° und 43°. Sie ist sich leicht in starkem Alkohol, aber sie kann sicht krystallisirt erhalten werden, weder durch Erkalten noch durch Verdunsten. Sie ist leicht Milich in Aether, abor sie krystallisirt auch nicht Braus. Diese Lösungen röthen Lackmuspapier.

Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Die freie Säure. Das Silbersalz.

Gefund. At. Berechu. Gefund. At. Berechu.

ohlenstoff 72,18 24 27,24 47,34 24 47,17

asserstoff 11,98 48 11,88 7,58 46 7,43

nuerstoff 15,84 4 15,88 7,83 3 7,79

silberoxyd — — 37,25 1 37,61.

Die freie Säure ist also H + C²⁴H⁴⁶O⁵, und dem Silbersalz ist das H durch Ag ersetzt.

Das Natronsalz krystallisirt nicht deutlich, weder aus Wasser noch aus Alkohol. Das Silber-

salz ist ein weisser, voluminöser Niederschig der sich, wohl ausgewaschen, nicht im Sin nenlicht schwärzt.

Vergleicht man die Zusammensetzung der Sät mit der des Talgs, so zeigt sich der letztere i stehend aus:

1 Atom Lorbeertalgsäure = 24 C+46 H+30

1 Atom Basis = 3C+ 4H+ 4

= 27 C + 50 H + 4

Kokkeltalg und dessen Säure.

Francis") hat in Liebig's Laborated das talgähnliche Fett aus Kokkelkörnern (Coca indicus) untersucht. Aus den Kokkelkörnern es auf die Weise frei von den übrigen Bestell theilen derselben erhalten, dass man sie pulve sirt, 3 bis 4 Mal mit Alkohol extrahirt, oder lange als sich noch etwas auflöst. Dann w der Rückstand ausgepresst, getrocknet und W mit Aether behandelt, in welchem sich der auflöst, der beim Verdunsten des Aethers in dritischen Krystallen anschlesst, die ein self und glänzendes Anschen baben. Man löst dann ein Paar Mal in siedendem wasserfreien kohol, worin sie schwer auflöslich sind, und dem sie sich beim Erkalten in Körnern d Flocken abscheiden, die nach dem Trocknen Diesen Talg matte, weisse Farbe haben. Francis Stearophanin genannt (von execc T und gaivw ich 'leuchte,' d. h. Leuchttalg), i die daraus erhaltene Talgsäure vorzüglich zende Krystalle bildet, und dieselbe daher Namen Stearophunsäure erhalten hat. Wir w len sie Kokkeltalg und Kokkeltalgsäure ne

^{*)} Ann. d. Cli. u. Phurm: KLII. 254.

Ber Kokkeltalg schmilzt zwischen + 35° und 36°, und erstarrt amorph mit unebener, wellenförmiger Oberfäche. Man muss ihn lange Zeit im Wasserbade geschmolzen erhalten, um ihn völlig von auhängendem Alkohol befreit zu bekommen. Er läset sich nicht zu Pulver reiben und ist dem Wachs sehr ähnlich. Er wird durch verdünnte Kalilauge schwierig verseift, aber sehr leicht durch Zusammenschmelzen mit Kalihydrat und wenig Wasser. Bei der trocknen Destillation gibt er Acrolein, eine feste fette Säure und ein wasserhaltiges Liquidum, aber keine Fettsäure. Er wurde zusammengesetzt gefunden aus:

•	Gefunden	Atome	Berechnet.
Kohlenstoff	. 76,81	38	77,24
Wasserstoff	. 12,19	72	12,04
Sauerstoff .	. 11,10	· 4	10,72.

Hier wurden 0,42 Kohlenstoff zu wenig erhalten. Eine andere Analyse gab nur 76,69.

Die Kokkeltalgsmure wird aus der Verbindung mit Kali erhalten, nachdem diese durch Kochsalz abgeschieden worden ist, wenn man sie wieder in Wasser auflöst und daraus in der Wärme durch Salzsäure abscheidet, wobei die Säure schmilzt und sich oben auf ausammelt.

Die fette Säure wird dann mit neuen Pertionen Wasser ausgekocht, um sie von Rückständen der Mutterlauge zu befreien. Die Säure erstarrt beim Erkalten zu einer krystallisirten Masse, die man in schwachem, warmen Alkohol auflöst, aus dem sie in feinen glänzenden Nadeln anschiesst, welche, nachdem sie durch Pressen von darin zurückgehaltenem Alkohol befreit worden sind, getrocknet werden. Sie besitzt einen starken Perl-

mutterglanz, schmilzt bei 4.680 mad elektrichen Erkalten in sternförmig gruppirten Nadeling ill lich der Krystallisationsweise des Wawellitsmid lässt sich leicht zu Pulver weiben, ist inkein löslich in schwachem warmen Alkohol und sich beim Erkalten fast vollständig darans wich ab. Die Lösung reagirt stark samen

Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus b

Die freie Säure. Due Silbertuich
Gefund. At. Berechn. Gefund. At. Berech
Rohlenstoff 75,84 35 76,04 54,51 35 54
Wasserstoff 11,98 70 12,51 8,86 68 8
Sauerstoff 12,18 4 11,75 6,76 3 6
Silberoxyd — 29,87 1 30,

Nach dieser Berechnung ist die Säure die + C⁵⁵H⁶⁸O⁵, und in dem Silbersalz ist die durch Ag ersetzt. Aber ich bemerke, dass die hier, ungeachtet ich von den angeführten die tischen Resultaten zur Mittheilung das ausgede habe, welches den meisten Kehlenstoff gegin hat, der Kichlenstoffgehalt doch nicht mit der I mel übereinstimmt, indem diese mehr vorauste Ein so constanter Fehler im allen Verhindigen, deren Analysen mit Sorgfelt gemacht zur scheinen, zeigt, dass man mit der Zusamm setzungsformel dieser Säure noch nicht auß fic gekommen zu sein scheint. Inzwischen must hinzufügen, dass Francis auch eine Analyse

Che gab:

Gefunden Atome Berechnet

Kohlenstoff 77,04 39 77,41 4 74

Wasserstoff 12,69 78 12,51 47

Sauerstoff 10,30 4 10,38,

kokkeltalgsauren Aethyloxyds gemacht hat,

HICAHOPO + C55 H68 O5, wo also das Restitut Hr Analyse untadelhaft zu der für die Säure be-Inhaeten Formel paast.

Das Natronsalz wurde dadurch erhalten, dass paie Säure in einer Lösung von kohlensaurem tron im Ueberschuss auflöste, was unter Entickelung von Kohlensäuregas geschah, die Lösung verdunstete bis zur Trockne, den Rückstand einem feinen Pulver zerrieb, und dieses mit beerfreiem Alkohol auskochte, welcher das kohnsaure Natron zurückliess. Die Lösung war Ikommen klar und erstarrte zu einer Gelatina. Ist man diese zuerst auf einem Filtrum abtropfen dann zwischen Löschpapier trocknen, so verändelt sie sich in ein Gewebe von langen prishtischen Krystallen, die starken Perlmutterglanz mitzen. Das Salz gibt mit sehr wenigem Wasseine steile Gelee. Durch mehr Wasser wird in ein saures krystallinisches Salz zersetzt, übehes schwierig niedersinkt und der Lösung trübes Ansehen gibt.

Das Silberoxydsalz wird aus der Lösung des thergehenden in schwachem Alkohol durch neutles salpetersaures Silberoxyd niedergeschlagen. ist sehr voluminös, sinkt aber leicht zu Bon. In der Flüssigkeit wird, es durch Licht leicht rpurfarbig, aber nach dem Trocknen scheint nicht dadurch verändert zu werden. Es löst ih leicht in Ammoniak.

Vergleicht man die Zusammensetzung des Talgs mituder der Säurb, nie zeigt sichuhier gin sähnliches allerheits zu wie-altei dem Lott beertalg: man die zum de die dem Lott

4 Atom Kokkeltalgsäure = 35C + 68H + 4 4 Atom Basis . . = 3C + 4H + 4 = 38C + 72H + 4

Glycerin.

Ich erwähnte im letzten Jahresberichte, S. dass man dies als die Zusammensetzung des G cerins betrachte, was nun durch die Analyse rerer Talgarten gerechtfertigt zu sein sche Aber ist dies richtig oder nicht? wohl erst untersucht werden, ehe man es anni Lecanu war der erste, welcher diese An bei seiner Analyse des Hammeltalgs (Jah richt 1836, S. 456) anwandte. Analyse des Glycerins in dem Zustande, we es nichts mehr im luftleeren Raume über Sch selsäure an Gewicht verliert und in welchen ein specis. Gewicht = 1,27 hatte, stimmt delhast mit der Formel C3H4O + H überein. nachher wurde das Glycerin von Pelouze. lysirt, der damit die Glycerinschweselsäure vorbrachte, deren Kalksalz ebenfalls anal wurde. Pelouze's Analyse stimmt vollkom mit der Formel überein, welche aus Chevre Analyse gebildet wurde, aber seine Analyse glycerinschweselsauren Kalks legte dar, dass Schwefelsäure darin mit C6H14O5 gepaart dass also die Formel für das flüssige Glys = C⁶ H¹⁴ O⁵ + H ist. Aus der Glycerinschwe säure wurde das Glycerin leicht wieder frei gestellt, wobei die Säure gegen das Wassers gewechselt wasde. Da wir, so weit masere. fahrung reicht, niemals gefunden haben, Wasser als Wassen in dea Parring einer solch Saure eintritt, so muss das Glycerin C6H149 enthalten, und nicht C6H8O2 + 3H sein. Das Glycerin und die in den fetten Oelen und Fetten enthaltene Salzbase sind also nicht einerlei Körper. Die letztere hat sich bei der Abscheidung von der Säure mit den Bestandtheilen des Wassers vereinigt und einen neuen Körper, das Glycerin hervorgebracht, gleichwie auf dieselbe Weise Aethyloxyd Weinalkohol, und Methyloxyd Holzalkohol hervorbringt, wodurch die Analogie zwisschen der Zusammensetzungsart der Oele und der Aetherarten, welche Chevreul schon von Anfang an nachgewiesen hatte, noch vergrössert wird.

Pelouze und Liebig haben bei ihrer gemeinschastlichen Analyse des Stearins (Jahresber. 1838, S. 371, darzulegen gesucht, dass des Stearin eine Verbindung von 2 Atomen Talgsäure mit 1 Atom Glycerin und 2 Atomen Wasser sei. Aber da durch die Analyse der Talgsäure, welche nachher unter Liebigs Leitung von Redten bacher (Jahresbor: 1842; S. 286) angestellt warde, eine andere Formel für diese Säure erhalten worden ist, welche 2 Atome Kohlenstoff weniger aufnimmt, so gibt die Berechnung ihrer Analyse des Stearins keine Veranlassung mehr zu einer solchen Ansicht. Ausserdem will es aus den variirenden Kohlenstoffgehalten der von ihnen gemachten 8 Analysen, welche 75,542 bis 77,13 gaben, scheinen als wäre ea ihnen nicht vollkommen geglückt, den ganzen Kohlenstoffgebalt zu verbreunen, was bei Amalysen sehr kohlenstoffreicher Körper, zu enen Kupferoxyd allein als Verbrennungsmittel angewendet wird, ein gewöhnlicher Uebelstand Die wahescheinlichste Ansicht von der ZuTalgsäure mit 2 Atomen von der Basis verbundist. Vergleicht man dann die von ihren Aufsen, welche den meisten Kohlenstoff gegebendund Leeanu's Analyse, beide berechnet und C=75,12, mit dieser Ansicht, so fällt die Vergleichung auf folgende Weise aus:

•	_			1
	L. und P.	Lecanu.	Atome.	Berid
Kohlenstoff	· 76,522	76,684	74 ·	177
Wasserstoff	12,328	12,387	140 11	12,
Sauerstoff .	11,150	10,929	· · 7	9,
Oder 1 Atom	1 Talgsäure	=68C	+ 132 H	1+
	me C ³ H ⁴ O			
	•	=74C	+ 1401	+
•	• •		• • •	- 1

Inzwischen setzt dies voraus, dass ungel 1 Procent vom Gewicht der Säure an Koblend der Verbrennung entgangen ist. Nimmt mann statt des einen von den Basenatomen 1 Atom and ser an, so macht dies im dem procentischen halt einen so geringen Unterschied, dass und schwerlich beweisen lassen möchte, was also richtige angesehen werden muss.

Da die Base in den setten Oelen nicht Grin ist, so sieht man leicht die Ursache warum man dasselhe niemala weder mit den state Säuren noch mit andern Säuren hat wieder einigen können. Da sieh, wie es der Falle sein scheint, die setten Oele eben so wenig t die Aetherarten, dusch doppelte Auswechstel mit anderen Salzen zersetzen lussen, so wie es nicht so hald möglich werden, Verbindung dieser Basis mit anderen Säuren darzustellen, womit es die organische Natur verbunden darbiete

Mar diesen Gegenstand im Reden und Schreimit Leichtigkeit abhandeln zu können, muss Base in den fetten Oelen einen eigenen Nahaben. Ich proponire, ihr Radical, CoH4, byl, von kinos, Felt, und die Base Lipyloxyd Sinebiten.

An Die Verwandlung des Lipyloxyds in Glycerin Emielit völlig analog der Verwandlung des Acis in Alkohol, indem sich 2 Atome Lipyloxyd t den Bestandtheilen von 3 Atomen Wasser zu Moon Glycerin = C6H14O5 vereinigen, was nachr 1 Atom unzersetztes Wasser bindet zu C6H14O5 Hill; dass aber in dem Verhalten des Glycerins id dem des Alkobols verschiedens Achnlichkeis lieliegen, werde ich weiter unten bei Redtenkehersteinerkwirdigen Versuchen über erblein idanlegen. dans han bei die einen.

hade John ghat gezeigt, dass sich das Gly Veränderung wenn manges in Wasser austöste und die des Glycerins in der Luft. Weing vordunstely partical verandert and einen Mirbien Körper hervorbringt, der sich daraus arch basisches messigsaures Bleiexyd oder durch Digestipp mit Bleiaxyd niederschlagen lässt. Wird lieser Niederschlag lange gewaschen, so zieht das jeioxyd Kahlensjyre aus upd es: jöst sieb eine raiger : bleikaltige Verbindung auf, :: Ein Paar Malegewaschen, dann ausgepresstund in Wasset. burch Schwefelwasserstoff; zersetzt, bekommt man jue ferblose Flüssigkeit, die während der Vermatung gelb wird, dann braun, und braune Fropfen auf der Oberfläche absetzt, während zu-Betzt ein brauner durchsichtiger Rückstand bleibt,

^{&#}x27;) Scheik. Onderzock. 4 Stuk, 'p: 380.

welcher von kaltem Wasser trübe, bester in warmem aufgelöst wird, aber so wohl Wa als auch Alkohol und Aether lassen immer: kleine Quantität ungelöst übrig. Kaustisches, löst ihn ohne Rückstand, aber mit brauner R Diese Zersetzung dauert fort, so est das Glycerin von Neuem auflöst und wieder dunstet. Dabei bilden sich zwei neue King der eine auf Kosten der Luft, und dieser, Bleiessig und bildet sich: nicht im Instleeren Ra er färbt das Glycerin dunkelgelb und fällt a den Bleiessig.

Japanisches Wachs.

Sthamer*) hat in Liebig's Laborator das sogenannte japanische Wachs analysister fand, dass es bei der Verseifung durch Suit zen mit krystaklisirtem Kalihydrat Palmitiad und Glycerin gibt, und durch die Analyse er das Wachs selbst zusammengesetzt ans 1 4 Palmitinsäure and 1 Atom Lipyloxyd == Cill Bei der trocknon Dostillation gibt es keine M saure, aber der grösste Theil der darin entit tenen Palmitinsäure geht unverändert über. #

Im Sieden mit Salpetersäure behandelt," die Süure nicht mehr dadurch zersetzt wird, 🌉 es Bernsteinsäure in Menge und sehr rein," dass es Sthamer für wahrscheinlich hält, die reine Bernsteinsäure auf diese Weise mit V theil bereitet werden könne.

Flüchtige Verfälschung Alkohol.

Ich führte im Jahresberichte 1842, S. 3 Borsarelli's Methode an, um flüchtige U derselben mit auf einen Gehalt an Alkohol durch geschmolse

^{&#}x27;) Ann. der Ch. und Pharm. XLIII, 335,

ms Chlorealcium zu prüfen. Lipowitz') hat merkt, dass wie sicher diese Probe auch als Behis für die Gegenwart oder Abwesenheit von kohol sei, dieselbe doch nicht zuverlässig ist, die relativen Volumen derselben zu bestimmen. diesem Zweek schlägt er vor, gleiche Volube, von dem verfälschten Oel und einer gesättig-Lösung von Kochsalz in Wasser in einem Pobeglas zu mischen, wodurch sich deren relavolumen nach geschehenem Durchschütteln Mäten vergleichen lassen. Denselben Vorpil bietet auch die Chlorcalciumprobe dar, wenn p, im Fall das Chlorcalcium durch den ausgemenen Alkohol nicht flüssig wird, einige Tropfen meer hinzusetzt, so dass man ein Liquidum t horizontaler Fläche unter dem Och erhält, musides übrigbleibende Volum des Ocls leicht messen werden kann.

ha Schweselsäure and Chromsäure auf flüchtige mit Chromsäure auf flüchtige mit Chromsäure auf flüchtige säure und landersucht. Er mengte & Kilogramm K Cr2, Schweselsäure.

Rgr. HS und 4 Kgr. Wasser mit 60 bis 80 Mopfen Oel, und erhitzte das Gemenge zuletzt un Sieden. Von Fenchelöl, Anisöl und Sternhisöl erhielt er dadurch Essigsäure und zwei in Vasser wenig lösliche Säuren, von denen er die line, welche in allen Theilen der Benzoësäure millich ist, Umbellinsäure, und die andere Balinsäure nennt. Sie werden dadurch geschieden, die letztere in kaltem Aether leicht löslich während die erstere davon nicht aufgelöst

^{*)} Pharmac. Centralbl. 1842, S. 415.

[&]quot;) Journ. f. pract. Chem. XXV, 55.

wird. Beide sind sublimit bar und lösen sich in siedendem Wasser und in Alkohol, und die wurd concentrirte Lösung erstaret krystallinisch bei Erkalten.

Oleum Cumini giebt Essigsäure und zweidere Säuren, die ebenfalls schwer löslich in Wa ser und krystallisirend sind. Die eine davon wil unter + 70° gebildet und ist Cyminsäure gena worden; sie ist geschmacklos, wenig löslich kaltem Wasser, leicht löslich in Alkehol' Aether, krystallisirt in lanzettenförmigen Blätch schmilzt bei 1450 und sublimirt sich darübs Die andere ist Cuminocuminshure genaunt w den; sie bildet sich, nachdem die erstere ab schieden worden ist, durch Kochen der Flün keit; sie sublimirt sich ohne zu schmelzen, unlöslich in Wasser, Alkohol und Acther, at wird nicht durch concentrists; Schweselsäure setzt. Diese vier Säuren werden wohl noch in lysirt und genauer beschrieben werden.

Oleum Carvi gibt Essigsäute und eine and Säure, die nicht isolirt werden konnte, weil de grösste Theil derselben durch die Chromsing zerstört wurde.

Zimmetöl verwandelt sich in Essigsämmende Benzoësäure. (Auch in Bittermandelöl made Marchand).

Oleum Tanaceti bringt gewöhnlichen Camphe in nicht unbedeutender Menge hervor.

Terpenthinöl. Weppen*) hat das Terpenthinöl auf ähnlicht.
Weise behandelt und das Gemenge destillist

Das übergegangene Wasser enthielt Ameisensäure

^{*)} Ann. d. Chem. und Pharm. XLI, 294.

A Bei der Digestion des Terpenthinöls mit Bleihyd in gelinder Würme erfolgte starke Sauer-Mf-Absorption, und die Masse wurde braun. Inch einer eine Zeitlang sortgesetzten Digestion Atte sie sich wieder in ein klares Oel und in line voluminöse, gelbe, ungelöste Masse, in Polche das Bleioxyd verwandelt worden war, webiedens. Wird das Oel abgegossen und der Rückstand so lange mit wasserfreiem Alkohol austrigen, i als ulersellie moch Terpenthinöl daraus mfnimmt, so bleibt eine gelbe Bleiverbindung thrig, die nach Zersetzung durch Schweselwasbrstoff in Wasser, welches nichts daraus aufint, an Alkohol einen darin löslichen, elektrobegativen Körper abgiht, welcher bei freiwilliger Mardunatung in der Sonnenwärme damus im, feihun, farblosen Krystellen anschiesst, der aber mi rascher Verdunstung, eine braune zähe Masse bildet.

Diese Krystalle wurden in Wöhler's Labor Mozium von Kolhe analysirt und zusammengetetzt gefunden aus:

Kohlenstoff 54,00 18 53,95
Wasserstoff 6,93 28 6,85
Sauerstoff 39,07 10 39,20

CisH2609+H. Die Auflösung dieses Körpers in Alkohol wird durch Wasser gefällt, und sie bildet unfösliche Metallverbindungen, wenn man wie mit aufgelösten Metallsalzen vermischt. Der intell Alkohol noch feuchte und angezündete Bleiniederschieg verglimmt Zuletzt und lässt metallisches Blei zurück.

Weppen erklärt, dass dieser Körper offenbar

ein anderer sei, wie die von Bromeis aus Tellenthinöl durch Salpetersäure hervorgebrack Säure. Vergleicht man Bromeis's Analy (Jahresb. 1843. S. 301.) mit der hier angeführte von Kolbe, so erkennt man sie völlig überthe stimmend, und die durch die Sättigungserpath bestätigte Formel des Ersteren = C14H18 Or philistigte ganz mit der hier angeführten Analyse und sammen.

Man hat also allen Grund, beide als isomerist

Weppen erklärt die Veränderung so; von 2 At Terpenthinöl mit

40 At. O

20C+32H+

abgehen 1 At. Ameisensäure

und 1 At. H = 2C+ 4H+

übrig bleibt die neue Säure = 18C+28H+10

Aber sie geschieht eben so wahrscheinlich folgende Weise:

Von 2 At. Terpenthinöl and

20 At. 0 = 20C+32

gehen ab 3 At. Ameisensäure

und 3 At. H

übrig bleibt 1 At. wasserhaltige Säure = 14C+20H+ 8

Das eine kann eben so richtig sein, wie andere.

Die hier angeführte Säure scheint sich : night aus Terpenthinöl auf Kosten der Luft und, der Wassers zu bilden ohne den Einstus einer Basin Als Beweis dafür wird folgendes angesührt.

Kocht man gewöhnlichen; nicht rectificirten Terpenthinspiritus mit Wasser und Talkerde, so wird ein saurer Körper ausgezogen, dessen Talkerdesalz sich in dem Wasser auflöst. Aus dieser
Lösung schlägt neutrales essigsaures Bleioxyd
eine Bleiverbindung nieder, und wenn hierdurch
kein Niederschläg mehr entsteht, so bildet basisches essigsaures Bleioxyd einen neuen, der nicht
untersucht wurde.

Der erste von diesen Niederschlägen wurde von Kolbe analysiet, der inzwischen keinen besonderen Werth auf diese Analyse legt, welche die Formel Pb+ C28 H+2O9 gab. Wenn sich diese durch Pb+ C14H18O7+ 2H ausdrücken liesse, so hätte diese Verbindung immer dasselbe Radical, wie die vorhergehende. Man sieht, dass dieser Gegenstand wohl verdient ausführlicher untersucht zu werden.

Ich führte im Jahresberichte 1842, S. 345, Dragonöl. einige Resultate von Versuchen an, die von Laurent mit dem Dragonöl angestellt worden waren. Diese Versuche sind nun ausführlicher bekannt gemacht worden '), und ich will hier über sie berichten.

Das aus den Blättern von Artemisia Dracunculus mit Wasser frisch abdestillirte Dragonöl
wird durch Chlorcalcium von Wasser befreit und
darauf im Oelbade für sich rectificirt. Es beginnt zu sieden bei + 200° und der Siedepunkt
steigt bis zu + 206°; dann wird die Vorlage gewechselt und zu destilliren fortgefahren, so lange
sich der Siedepunkt gleich bleibt; gegen das Ende
fängt er wieder an zu steigen, und es wird die
Vorlage wieder gewechselt.

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Ch. XXVII, 232.

... Das bei + 2060 destilliste Oel ist co, m bier unter Dragonöl werstanden wird. Bisa noch ein oder mehrere Male: rectificirt, indem das außängt, was fixen Siedepunkt hat. Es sitzt folgende Eigenschaften: Es ist ein farble ziemlich leicht flüssiges Liquidum, welchen Geruch und Geschmack dem robent Gel ganzif Specif. Géwicht = 0,945 bei 44 Das Gewicht beines Gases, verglichen mit des Sauerstoffgases, ist == 7,60. (Man:went nicht wohl, was hiermit gemeint; ist. Gerö lich vergleichen wir das Gewicht der Gase, dem der Luft = 1,000. Vergleicht man es dem des Sauerstoffgases, zu 1,1052 genommen ist es dasselbe, aber dann nützt es inicht, Sauerstoff anstatt der Luft anzusühren). L keine Wirkung darauf. Es ist leicht entzünd und brennt mit rother, rusender Flamme. S und Brom scheiden daraus Wasserstoff aus. chende Schwefelsäure löst es mit brauner. Ku und reicht die Säure hin, so wird das Och durch verharzt. Wasser scheidet ein in Ac lösliches und in Alkohol unlöslichen Harzel und löst eine gepaarte Schwefelsäure auf.

Durch Salpetersäure wird es zensetzt und fert dabei mehrere Producte. Kaustische Alkababen keine Wirkung darauf, auch wenn man damit kocht.

Es besteht (C = 75,00) ans;

Gefunden Atome Berechnet, Kohlenstoff 81,00 32 81,03 i, Wasserstoff 8,85 42 8,86 Sauerstoff 110,15 3 10,11, C52 H42 O5.

gonöh, wenn man sie, in der Kälte damit hehandelt, wenig ein haben bei gelinder Erwärmung wird die Wirkung leicht, so heltig, dass die Masse übersteigt. Es ist daher am besten, das Oel in einer Retorte mit sehr, wenig Wasser zu mischen und dreimal so viel, wie das Oel wiegt, gewöhnlicher Salpetersäure zuzusetzen. Nach beendigter Wirkung der Säure erstarrt das Oel und bläht sich auf, wobei es etwas krystallinisch aussieht. Man sight die Salpetersäure mit Wasser aus, und behandelt das Harz mit verdünntem kaustischem Ammoniak im Ueberschuss und im Sieden. Das ungelöst Zurückbleibende kann von Neuem mit Salpetersäure behandelt werden.

. - Die Ammqniskflüssigkeit ist braun, und sie enthält; drei in Wasser: fast unlösliche Säuren und ein Harz. Die Flüssigkeit wird in gelinder Wärme bis zur Syrupdicke verdunstet. Das Harz verliert dadurch das Ammoniak, wodurch es löslich ist, und dann löst Wasser die Ammoniaksalze der Sagren auf. Zu starke Verdustung könnte auch diese, zersetzan. Ist. dies geschahen, so muss wieder Ammoniak zugesetzt und darauf die Verdanstung vorgichtiger und weniger heiss ausgeführt werden. Der Rückstand wird mit Wasser gekocht und von dem Harz abfiltrirt, von dem jedoch immer ein wenig in die Lösung folgt, was man zu entfernen sucht, zuerst durch wiederholte Verdunstung und nach Wiederauflösung durch Blutlangenkohle. Darauf werden die Säuren durch wiederholte Umkrystallisationen aus Wasser, Alkohol und Aether geschieden.

... Während der Verdunstung der Wasserlösung

Tafeln ab. Schiessen statt dessen Nadeln and enthält die Flüssigkeit freie Säure und man Ammoniak gesättigt werden, worauf man der auflöst und umkrystallisirt. Dasselbe Salz ach auch zuerst an, wenn man Alkohol als Lön mittel anwendet. Diese rhombischen Tafeln dragonsaures Ammoniak, welches durch ein Paar Mal wiederholtes Umkrystallisiren reinigt wird.

Um aus diesem Salz die Säure abzuscht löst man es in einem siedenden Gemeng von kohol und Wasser, und setzt der Lösung hinreichende Menge von Salpetersäure hinzu. Erkalten schiesst dann die Dragonsäure in Maraus an, die man dadurch reinigt, dass mit in siedendem Alkohol auflöst und noch ein umkrystallisirt, oder noch besser dadurch man die Säure zuerst sublimirt und nachbet Alkohol umkrystallisirt.

Die Dragonsäure schiesst in farblosen, in fen, rhombischen Prismen mit Winkeln vott und 66° an, die 1 bis 2 Zoll Länge und ausgebildete Kanten haben, und glänzend Die scharfen Kanten sind gewöhnlich abgestud und das Prisma hat zwei Hauptendflächen, von drei kleineren begleitet werden.

Sie ist geruch - und geschmacklos, schubei + 1750 und erstarrt zu einer nadelförmig geschossenen Masse. Sie lässt sich unveräusublimiren in schneeweissen Nadeln, kann im Luft angezündet werden und brennt dann mit ner etwas rusenden Flamme. Sie ist fast unlöslich in kaltem Wasser, und siedendes W

ser löst ein wenig davon auf. Von Alkohol und von Aether wird sie leicht aufgelöst und die Lösung röthet Lackmuspapier.

Chlor, Brom und Salpetersäure verwandeln sie in andere Verbindungen, auf die wir wieder zurückkommen.

Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

. (Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	63,07	16	63,15
Wasserstoff	5,29	16	5,26
Sauerstoff	31,64	6	31,59

= C¹⁶H¹⁴O⁵ + H, worin nach den Versuchen, welche Laurent mit den Salzen der Säure mit Silberoxyd und mit Baryt angestellt hat, das H gegen 1 Atom Silberoxyd oder Baryt ausgewechselt wird.

Aus 1 Atom Dragonöl entstehen also 2 Atome wasserhaltiger Dragonsäure dadurch, das 10 Atome Wasserstoff zu Wasser exydirt und 3 Atome Sauerstoff auf Kosten der Salpetersäure aufgenommen werden. Laurent scheint aus diesem Grunde das Atomgewicht doppelt so gross und die Säure als eine zweibasische Säure zu betrachten, was wohl hier durchaus unmotivirt ist.).

Das Kalisalz krystallisirt in rhombischen oder Gseitigen Tafeln, das Natronsalz in Nadeln und das Ammoniumoxydsalz in Tafeln, die einem ge-

[&]quot;) Er hat jedoch nachher an einem anderen Orte angezeigt, dass er die Säure für einbasisch halte, aber er hat sie in dieser Abhandlung als zweibasisch betrachtet, um Brüche in den Producten ihrer Metamorphosen zu vermeiden (Revue scientifique et industrielle de Dr. Quesneville X, 364).

raden Prisma mit rhombischer Basis von 840. 960 angehören. Das letztere Salz ist wasses und lässt im luftleeren Raume zwischen + und 99º freie Dragonsäure zurück. Das Be salz ist schwerlöslich, aber es schlägt sich mid sogleich nieder, sondern es setzt sich erst m einigen Minuten in rhombischen Blättern Das Strontiansalz setzt sich auf dieselbe W in rechtwinkligen oder sechsseitigen Blättera Das Kalksalz schlägt sich aus einer concentre Lösung sogleich, aus einer verdünuteren, gle wie die vorhergehenden, zuerst in Nadeln! darauf in rechtwinkligen Blättern nieder. Talkerdesalz fällt nicht nieder. Das Thonerde scheidet sich aus einer verdünnten Lösung in nen glänzenden Nadeln ab. Das Manganoria salz fällt allmälig in Krystallen nieder. senoxydsalz bildet gelbe, mikroskopische Nad Das Zinkoxydsalz ist ein weisser Niedersch Die Salze von Robalt und Nickel fallen " nieder. Das Kupferoxydsalz ist ein blauffi Niederschlag. Die Salze von Bleioxyd, Vi silberoxyd und Silberoxyd schlagen sich aus warmen Flüssigkeit in feinen mikroscopin Nadelu nicder.

Dragonsalpetersäuren. Bei der Bildung jetzt angeführten Säure wird ein Theil von dei ben auf die Weise zerstört; dass sich 2 Att Wasserstoff und 1 Atom Sauerstoff daraus Wasser vereinigen, so dass von ihr C16HH übrig bleibt, was zum Paarling für die Salpt säure wird, wodurch dann die Dragonsalpet säure entsteht. Diese gepaarte Säure vereinigen sich dann wiederum mit 1 Atom wasserhaltig

Dragonsäure zu einer Doppelsäure, und die Vereindung der Dragonsäure mit der Dragonsalpeteraure gibt Doppelsalze, zu 1 Atom von jeder, wohl mit Wasser, als auch mit anderen Basen.

Die Mutterlauge, aus der dragonsaures Am-Dragonsalpenoniak angeschossen ist, enthält ein sehr leicht
ösliches Doppelsalz von der Dragonsäure und der
Pragonsalpetersäure mit Ammoniak, woraus die
Doppelsäure erhalten wird. Wird diese Lösung
nit Salpetersäure vermischt, so scheidet sich
laraus die Doppelsäure ab, welche, nachdem sie
ewaschen worden ist, eine halbe Stunde lang
m Sieden mit Salpetersäure behandelt wird. Aus
er erkaltenden Flüssigkeit schiesst dann die Draonsalpetersäure an, die man gut abwäscht, darinf in siedendem Alkohol auflöst und krystalliiren lässt, aus dem sie, je nach dem die Quanlität des Alkohol grösser oder geringer war, in
nehr oder weniger feinen Nadeln anschiesst.

Ind geschmacklos. Aus ihrer Auflösung in sielender Salpetersäure schiesst sie in kleinen, ablender Heiner Prismen an. Sie schmilzt
zwischen + 175° und 180°, und sie kann bei
leiner gewissen höheren Temperatur in kleineren
lender gewissen höheren Temperatur in

sonders wenn man sie damit erwärmt. Sie wur zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnes.
Kohlenstoff	49,07	16	48,73
Wasserstoff	3,60	14	3,53
Stickstoff	7,37	2	7,10
Sauerstoff	39,96	10	40,64

= C16 H12 O4 + NH, worin das Wasseratom, we sie neutrale Salze bildet, gegen 1 Atom Be ausgewechselt wird, was Laurent durch Analyse des Silbersalzes bestimmte. Er berech nach seiner Manier ihr Atomgewicht doppelt hoch, und hält sie für Dragonsäure, worin 2 & quivalente Wasserstoff durch 2 Aequivalente, substituirt sind, und nennt sie Acide nitrody conésique.

Das Ammoniumoxydsalz dieser Säure ist leich löslich sowohl in Wasser als auch in Alkoh und schiesst daraus in kleinen Kugeln an, von concentrischen Nadeln ausgemacht werde Die Salze von den alkalischen Erden, von Ma ganoxydul und von Zinkoxyd setzen sich mi cinigen Augenblicken in feinen Nadeln ab. Salze von Eisenoxyd, Kupferoxyd, Bleioxyd. Silberoxyd bilden amorphe Niederschläge. Salze von Nickel, Kobalt und Quecksilber gebi nur wenig Niederschlag mit dem Ammoniaksali

Dragonsalpegonsäure.

Die Doppelsäure wird aus der Mutterlauge v tersaure Dra- dragonsaurem Ammoniak auf folgende Weise halten: Man verdunstet die Lauge bis zur Syru dicke, setzt Alkohol hinzu und erhitzt zu Sieden, his sich alles darin aufgelöst hat. Bei Erkalten bildet sich ein krystallinischer Absatzi von dem man das Flüssige abgiesst und dieses verdonsten lässt, während von Zeit zu Zeit das daraus anschiessende herausgenommen wird. Man löst allmälig alle diese Krystallisationen in Alkolol und lässt sie dann langsam in einem Kolben mit flachem Boden anschiessen. (Es ist kein Grund angeführt worden, warum dies nicht sogleich mit der ersten Alkohollösung geschehen soll.)

Die Krystallisation in dem Kolben hat den Zweck, dass sie sehr langsam geschieht, und dass man sehen kann, wenn verschiedene Krystalle anfangen sich abzusetzen. Zuerst schiesst dann has Doppelsalz in Halbkugeln an, die aus conentrischen Nadeln zusammengesetzt sind und welche sich an der Oberfläche bilden, von der de allmälig und in dem Maasse, wie sie sich tergrössern, zu Boden sinken. Sobald man dann meht, dass sich einzelne Nadeln bilden, muss he Flüssigkeit abgegossen werden. Das Doppelblz wird hierauf mit Alkohol umkrystallisirt, lann in siedendem Wasser aufgelöst, die Lösung nit ein wenig Ammoniak gemischt, und das Albali mit Salpetersäure übersättigt. Dann bildet ich sogleich ein weisser, voluminöser Niederichlag, der auf ein Filtrum genommen und darauf usgewaschen wird. Nach dem Trocknen wird m, wenn man ihn krystallisirt haben will, in sielendem Alkohol aufgelöst und darauf krystallisiren relassen.

Die Doppelsäure schiesst in platten, rhombichen Nadeln, mit Winkeln von 400°-102° an. die erscheint farblos, ist geruch- und geschmackes, schmilzt bei + 185° und erstarrt wieder zu iner strahligen Masse. Sie kann in seinen Nateln sublimirt werden, wenn man dazu nur einige

Decigrammen anwendet. Sie ist kaum löslich in Wasser, aber sie löst sich ziemlich gut in Akhohol und in Aether. Sie wurde zusammeng setzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	54,95	32	55,00
Wasserstoff	4,28	30	4,30
Stickstoff	4,50	2	4,00
Sauerstoff	36,27	16	36,70.

Die Zusammensetzung dieser Säure win besten aus folgender Uebersicht ersehen; ... 1 At. wasserbaltige Dra-

gonsäure . . : . = 16C+16H

· 1 At. wasserhaltige Dra-

gonsalpetersäure . = 16C+14H+2N+4

1 At. Doppelsäure $\cdot = 39C + 30H + 2N + 4$

Dessen ungeschiet betrachtet Laurent de Säure doch nicht so zusammengesetzt. Sien nach seiner Ahsicht eine Dragonsäure, de Atomgewicht doppelt so gross ist, und wonin Acquivalent Wasserstoff durch I Acquivalent ersetzt ist, und er nennt sie deshalb Acide all draconasique.

Dragousäure ein Theil von derselben wird zu Dragousäure ein Theil von derselben wird zu Dragonsalpetersäure, die mit einem deren Theil von der Dragonsäure eine chemist Verbindung eingeht. Daraus wird es sehr wischeinlich, dass man zur Herverbringung Doppelsäure nur nötlig hat, gleiche Atomgewick von beiden Säuren in siedendem Alkohol zu lösen. Dann ist die Lösung in einer verschlisenen Flasche einige Stunden lang dem Siedenkte des Alkohols nahe zu erhalten, um

Vereinigung zur Vollendung Zeit zu geben, und die Doppelsäure daraus anschiessen zu lassen.

Das Ammoniumoxydsalz schiesst in strähligen Halbkugeln an. (Dies ist jedoch offenbar das saure Salz, weil wir gesehen haben, dass das neutrale bis zur Syrupdieke abgedunstet werden kann).

Das neutrale Ammoniumoxydsalz gibt in verdünnten Lösungen der Salze von Baryterde blattförmige Dendriten, von Strontianerde in Büschel vereinigte Nadeln, von Kalkerde unregelmässige Schuppen, von Talkerde heinen Niederschlag, von Manganaxydul Nadeln, von Thonerdealaun einen weissen, krystallinischen Niederschlag, von Nickel- und Kobaltexyd keinen Niederschlag, von Eisenoxyd einen gelben, von Zinkoxyd einen weissen, von Kupferoxyd einen blauen, und von den Oxyden von Blei, Silber und Quecksilber einen weissen Niederschlag.

Wird in geschmolzene Dragonsäure ein Strom Metamorphovon trocknem Chlorgas eingeleitet, so wird das-gensäure durch selbe unter Entwickelung von Chlorwasserstoff- Salzbilder. Bäure eingesogen. (Es ist nicht angegeben wor-chlorige Säure. den, woran man die Vollendung der Zersetzung erkennen kann). Man löst in Alkohol und krystallisiet.

Die neue Verbindung ist eine Säure, welche Laurent Acide chlorodraconésique genannt hat. Sie schiesst in seinen, sarblosen Prismen mit rhombischer Basis an, deren Winkel 1380 und 420 sind. Sie schmilzt bei + 1800 und kann in Nadeln sublimirt werden. Sie ist sast unlöslich in Wasser, löst sich aber in Alkohol und in Acther. Sie wurde zusammengesetzt gesunden aus:

•	Gefunden	Atome	Berechasta
Kohlenstoff	. 52,20	16	51,50
· Wasserstoff	. 3,64	14	3,75.
Chlor	. 18,60	2	19,00
Sauerstoff .	. 25,56	6	25,75

Ich komme weiter unten wieder auf Ben tungen ihrer Zusammensetzungsart im Zusam hange mit den übrigen Körpern zurück. Sie det Salze mit Basen. In verdünnten Löst der Salze von Baryterde, Strontianerde, erde und Silberoxyd gibt das neutrale Ammi oxydsalz weisse, krystallinische Niederse von denen jedoch keiner zur Untersuchung Sättigungscapacität der Säure angewandt

Dragonunter-

Wenn Brom auf Dragonsäure bei gey bromige Saure. cher Temperatur gegossen wird, so gesch eine ähnliche Veränderung unter Entwickel von Bromwasserstoffsäure. Man wäscht dans Ueberschuss von Brom mit kaltem Alkohol und löst den Rückstand in siedendem Alke auf, aus dem er beim Erkalten fast vollstän in farblosen glänzenden Nadeln wieder ausk stallisirt.

> Die erhaltene Säure schmilzt bei + 205% sublimirt sich in schönen, rechtwinkligen etwas rhombischen Blättern, welche Merken von Irisiren zeigen. Sie ist unlöslich in Was aber einigermaassen löslich in Alkohol vad Sie hat nach Lauren t's Analyse ähnliche Zusammensetzung, wie die Chlore bindung, nämlich = $C^{16} H^{14} Br^2 O^6$, und halte es für überflüssig, die Zahlen der proce tischen Uebersicht anzuführen. Mit Salzbas

verhält sie sich ebenso, wie die verhergehende. Laurent nennt sie Acide Bromodraconésique.

Giesst man Brom auf die Doppelsäure von Doppelsäuren Dragonsalpetersäure und Dragonsäure, so verwan-derselben mit Dragonsalpedelt sich die Letztere darin fast augenblicklich in die vorhergebende Bromverbindung, die mit der Dragonsalpetersäure chemisch verbunden bleibt. Diese neue Doppelsäure wird auf die eben angeführte Weise von freiem Brom befreit und dann durch Krystallisation mit Alkohol in langen Blättern erhalfen.

tersäure.

Sie schmilzt zwischen + 1750 und 1800; und sublimirt sich darüber in kleinen rhombischen oder sechsseitigen Blättern. Sie ist unlöslich in Wasser aber löslich in Alkohol und in Aether.

Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

• •	Gef unden'	Atome	Berechnet.
Kohlenstoff	44,41	·32	45,03
Wasserstoff	3,37	28	3,28
Stickstoff	3,51	2	3,28
Brom	· ·	2	18,35
Sauerstoff	•	16	30,06

Sie vereinigt sich mit Basen und giebt körnige Niederschläge mit den alkalischen Erden, ausgenommen mit Talkerde, die nicht dadurch gefällt Mit Manganoxydulsalz gibt sie auch einen körnigen Niederschlag. Mit den Salzen von Blei, Kupfer, Quecksilber und Silber gibt sie amorphe Niederschläge. Mit Kobaltsalz wird sie nicht ge-Ibre Sättigungscapacität wurde nicht bestimmt. Laurent nennt sie Acide nitrobromodraconésique.

Wenn man die Deppelsäure, anstatt Brom auf sie anzuwenden, schmilzt und Chlorgas hincinleitet, so erkält man eine entsprechende Verhidung, die man auf dieselbe Weise reinigt in krystallisirt. Sie schmilzt bei + 170° und auf mirt sich darüber in kleinen, nadelfölmig schiesen Prismen. Sie ist unlöslich in Want löslich in Alkohol und in Aether, und varh sich zu Basen, wie die Bromverbindung. In empirische Formel ist = C³² H²⁸ N² Cl² O¹⁶, won Laurent wird sie Acide nitrochlorodrage sique genannt.

Ziehen wir jetzt die Zusammensetzung der den ersten Säuren in Betracht, so sieht man Mi ein, dass jede derselben, so wie sie im An Zustande analysirt wurde, 1 Atom Wasser halten hat; wird dieses weggenommen, dann.hi für die wasserfreie Säure, so wie sie sich Basen vereinigt, C16 H12 O5 Cl2 übrig. Wir kal hier das Radical für den Paarling in der Drag salpetersäure, aber mit 1 Atom Sauerstoff we ger, als in dieser, verbunden. Dieser Sauere muss also nicht dem Paarling angehören, soud er muss mit dem Chlor, zu unterchloriger Si verbunden sein, wedurch wir eine gepaarte un chlorige Saure erhalten = C16 H12 O4 + & worin der Paarling derselbe ist, wie in der A gonsalpetersäure, und worin des gegen Basen ausgewechselt wird. nun diese einfache Erklärung auf die beiden in teren Säuren an, so bekommen wir zwei Doppi säuren, zusammengesetzt aus 4 Atom Dragomi petersäure mit 4 Atom Dragonunterchleriger Dragonunterbromiger Säure.

Vergleichen wir dann ohne alles Vorurtheil für oder gegen die verschiedenen Erklärungsweisen)

n ämlich 1) die der Substitutionstheorie, zusolge welcher die beiden ersten Säuren Dragonsäure sind, worin 1 Aequivalent Wasserstoff gegen 1 Aequivalent von dem Salzbilder ausgewechselt worden ist, und worin der Salzbilder die Rolle des Wasserstoffs spielt, nach welcher Erklärungsweise Wasser und unterchlorige Sänre dasselbe sein würden, weil der Salzbilder nach gesunden chemischen Begriffen, wenn er darin die Rolle des Wasserstoffs spielt, dieses entweder stets oder niemals thun muss. Wir sehen ausserdem aufs Deutlichste, dass das Chlor niemals die Rolle des Wasserstoffs spielt, da diese Verbindungen, in welchen es den letzteren substituirt, immer ganz verschiedene chemische Eigenschaften besitzen von denen, wo der Wasserstoff nicht substituirt worden ist, und diese verschiedenen Eigenschaften beruhen gerade darauf, dass das Chlor eine andere Rolle spielt wie der Wasserstoff; und 2) die Ansicht, nach welcher sie als eine gepaarte Säure betrachtet wird, welche so einfach, so übereinstimmend mit unseren gewöhnlichen chemischen Begriffen ist und besonders hier durch das Verhalten mit der Dragonsalpetersäure unterstützt wird, so scheint es mir nicht schwierig zu sein, zwischen ihnen die Wahl zu bestim-Diese Untersuchungen von Laurent haben uns hier mit so einfachen und klaren Beispielen versehen, dass wir sie selten aufklärender gehabt haben. Wenn er sich selbst nicht der Vortheile bediente, welche seine vortrefflichen Untersuchungen darbieten, so hat dies darin seinen Grund, dass er in seinen theoretischen Darstellungen gern ' das Verwickelte sucht und unnötbig mehrere Atome

zu einem ganzen zusammenlegt, wodurch er de grosse Atomsummen erhält, welche für de Theorien leicht disponirbar werden. Inzwisch ist dies nach meiner Meinung nicht der richt Weg, zu einer klaren und sichern Kenntnisst gelangen.

Dragonöl mit Chlor.

Laurent leitete Chlorgas in Dragonöl, it durch dasselbe sich erwärmte und Salzsäure wickelte. Er setzte das Einleiten fort, bit die Consistenz von Terpenthin erhalten hat Es war dann farblos, wenig löslich in Alkal und leichtlöslich in Aether. Bei der troch Destillation gab es Salzsäuregas und einen die öligen Körper, mit Zurücklassung von Wichtle. Er fand darin 39,9 Proc. Kohlent und 3,5 Proc. Wasserstoff, woraus er, ohne Chlorgehalt bestimmt zu haben, C³² H³² O³⁴ berechnet.

Durch Sieden mit Kali in Alkohol verkeiter Chlor und er bekam ein dickes Oel, was in die Analyse 42,5 Proc. Kohlenstoff und 3,4 Wasserstoff gab, wonsch er die Formel Citt O³ Cl¹² berechnet, oder Dragonöl, worin 12 Wasserstoff durch 12 At. Chlor substituirt in den sind. Dazu gibt jedoch die Analyse 0,8 in Proc. Kohlenstoff zu wenig, und da das Chnicht bestimmt wurde, so ist die Untersucht desselben, bis auf Weiteres, ohne Werth.

Gerhardt') hat bemerkt, dass die im wegen Jahresberichte, S. 317, von Cahours and führte Anissäure und Anissalpetersäure mit den hier angegebenen Dragonsäuren identisch sein

^{&#}x27;) Journ. f. pr. Chem. XXVIII, 51.

Sie unterscheiden sich jedoch durch 1 Aequivalent Wasserstoff, was Cahours weniger als Laurent angegeben hat. Letzterer ') hat die Identität von beiden zugegeben, aber die vorhin angeführte Anzahl von Wasserstoffatomen durch neue Versuche bestätigt.

Nach dem Angeführten ist es ausserdem klar, dass eine von den Säuren, welche nach Persoz S. 407 erwähnt sind, nichts anderes, als Dragonsäure ist.

Gerhardt ") hat das Valerianöl untersucht. Valerianöl. Das robe Oel besteht primitiv aus einem flüchtigeren, sauerstofffreien, und aus einem weniger flüchtigen, sauerstoffhaltigem Oel, gleichwic ein grosser Theil der anderen flüchtigen Oele. Aber ausser diesen enthält es Producte, die durch den Einfluss der Luft und Feuchtigkeit auf diese Oele entstanden sind, nämlich Valeriansäure, eine Campherart und ein Harz.

Zur Scheidung der Bestandtheile wird das Oel destillirt. Es fängt bei + 160° an zu sieden, und der Siedepunkt steigt dann allmälig bis auf + 200° oder darüber. Man wechselt dann die Vorlage und setzt die Destillation fort, wodurch die beiden Oele vorläufig geschieden werden. Gerhardt nennt das flüchtigere Bornéèn, weil es mit dem flüssigen Borneo-Campher identisch ist, und das weniger flüchtige Valerol.

Das Bornéèn wird erhalten, wenn man das von dem rohen Valerianöl zuerst übergehende Oel in einer tubulirten Retorte mit geschmolzenem

[&]quot;) Revue Scientitique X, 363.

^{**)} Journ. f. pract. Chem. XXVII, 124. u. XXVIII. 34.

kaustischen Kali (S. Cymin, Jahresh. 1843, S. 305) behandelt, wobei das Bornéèn in Gestalt eines farblosen Oels übergeht, während das Valerol zerstört und die Valeriansäure mit dem Kali verbunden wird. Aber es wird hartnäckig von Borneo-Campher begleitet, und man kann das Bornéèn nur dadurch rein erhalten, dass man es rectificirt, und das zuerst übergehende auffängt.

Es ist farblos, riecht terpenthinähnlich, aber angenehmer und ohne Einmengung des Geruchs nach Valeriana, ist leichter als Wasser und siedet bei + 160°. Es hat die Zusammensetzung und das specif. Gewicht des Terpenthinöls in Gasform, und es vereinigt sich, gleichwie dieses, mit Salzsäure zu einer krystallisirenden Verbindung. Es verändert sich nicht durch schmelzendes Kali; vermischt man es aber mit einer Kalilauge und lässt es einige Zeit damit stehen, so verwandelt es sich allmälig in Borneo-Campher, Camphora de Barros (Jahresb. 1842, S. 353). Dies findet noch schneller statt, wenn Oel und Kali in Alkohol aufgelöst worden sind. Im Uebrigen ist es mit dem Oel identisch, welches aus Dryobalanops Camphora auf Sumatra und Borneo erhalten wird, und gibt mit Salpetersäure dieselben Reactionen, wie dieses. Martius's und Richer's Campheröl (Jahresb. 1841, S. 319) ist nichts anderes als dasselbe flüchtige Oel, welches ein wenig Borneo - Campher aufgelöst enthält.

Gerhardt hat den erhaltenen Borneo-Campher untersucht und ihn eben so zusammengesetzt gefunden, wie Pelouze den Campher von Barros = C10 H18O. Mit Salpetersäure lässt er sich in

gewöhnlichen Campher verwandeln, wie dies Pelonze mit dem von Borneo gezeigt hat.

Das Valerol wird nach Gerhardt dadurch gereinigt, dass man das zuletzt übergegangene Valerianöl, nachdem der Siedepunkt auf + 200° gestiegen ist, in einem langsamen Strom von Kohlensäuregas rectificirt, und die zuerst übergehende Hälfte allein auffängt, indem sie Theile von den flüchtigeren Oelen entbält.

Es ist ein ölartiges Liquidum, welches ein oder zwei Grade unter dem Gefrierpunkte in farblosen, durchsichtigen Prismen anschiesst, die nachher nicht eher als über + 200 wieder schmelzen. Es besitzt einen schwachen Geruch nach Hen und nicht nach Valeriana; aber es bekommt diesen Geruch sehr bald dadurch, dass es Sauerstoff aus der Luft absorbirt und Valeriansäure bildet. schwimmt auf dem Wasser und ist darin unlöslich. Von Alkohol und Aether wird es aufgelöst. In Schwefelsäure löst es sich mit blutrother Farbe auf. 'Wasser scheidet einen Theil des aufgelösten ab, aber ein anderer Theil bildet eine gepaarte Schweselsäure, die mit Bleioxyd ein gummiähnliches Salz Kiefert. Von Salpetersäure wird es in der Kälte nicht angegriffen, aber in der Wärme wird es dadurch in einen auf der Flüssigkeit schwimmenden, harzähnlichen Körper verwandelt. Tropft man es in schmelzendes Kalihydrat, so bilden sich augenblichtich und unter Entwicklung von Wasserstoffgas kohlensaures und valeriansaures Kali. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet.
Kohlenstoff	. 73,47	12.	73,47
Wasserstoff	. 10,21	20	10,20
Sauerstoff .	. 16,32	2	16,33,

= C¹²H²⁰O². Bei der Verwandlung in Valentiansäure = C¹⁰H¹⁸O⁵ zersetzt es 5 Atome Wasserstoff in Gaster und entwickelt 12 Atome Wasserstoff in Gaster während sich 2 Atome Kohlenstoff zu Kellensäure oxydiren, und das von dem Valentübrig Gebliebeng 2 Atome Wasserstoff verlied und 1 Atom Sauerstoff aufnimmt, so dass sich Atome Wasserstoff von der Säure und 10 von zersetzten Wasser entwickeln.

Auch Rochleder*) hat die über die Ra vorbringung von Campher aus Valerianöl gemach Erfahrung bestätigt.

Salbeiöl.

Derselbe hat in Redtenbacher's Labotorium das Salbeiöl analysirt, von dem eine Quitität 8 und eine andere 2 Jahre lang aufbewigewesen war.

Das ältere Oel wurde im Oelbade destil und das Product fractionirt. Das zuerst 1 + 135° übergehende Oel wurde für sich in ein Oelbade von + 128° bis 130° rectificirt, bis von \(\frac{1}{4}\) übergegangen waren. Der Geruch Oels war brennend und campherartig. Es wurzusammengesetzt gefunden (C = 75,815) aus:

Gefunden Atome Berechnet.
Kohlenstoff 80,25 12 80,20 ...
Wasserstoff 10,91 10 11,00 ...
Sauerstoff 8,84 1 8,80

oder dieselbe Zusammensetzung, welche Blanch und Sell für das frische rohe Pfeffermunfanden.

Das zwischen + 130° und 140° übergehen.
Oel wurde nach derselben Methode behand

^{*)} Ann. d. Ch. u. Pharm. XLIV. 1.

aber bei der Rectification war die Temperatur des Oelbades nur + 96°-105°. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet.
Kohlenstoff	77,97	18	77,92
Wasserstoff	10,69	30	10,68
Sauerstoff	11,34	2	11,40.

Diese Zusammensetzung hat nach Voelckel der weniger flüchtige Theil von Oleum seminis Cinae (Jahresb. 1843, S. 297).

Bei der Rectification des zweijährigen Oels ging zuerst zwischen + 135° und 145° ein Oel über, welches nach der Formel C¹8 H⁵0 O² zusammengesetzt und farblos war, und welches einen unaugenehmen, rumähnlichen Geruch hatte. Bei + 150° kam ein weniger flüchtiges, etwas gelbliches, aber stark nach Salbei riechendes Oel, welches nach der Formel C¹² H²0 O zusammengesetzt war.

Das ältere Oel wurde dann mit einem grossen Ueberschuss von Kalihydrat gemengt destillirt. Als dieses am Ende schmolz, wurde Wasserstoffgas entwickelt. Das dann übergehende Oel war farblos und von brennendem (?) Geruch. Es bestand aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	82,65	22	82,79
Wasserstoff	12,52	40	12,29
Sauerstoff	4,83	. 2	4,93

Das zweijährige Oel, destillirt mit weniger Kalibydrat, gab zuerst ein Oel, welches bestand aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	84,40	30 -	84,69
Wasserstoff	11,87	50	11,61
Sauerstoff	3,73	1	3,70,

und später gegen das Ende ein anderes Oel, w ches bestand aus:

	Gefanden	Atome	Berechnet.
Kohlenstoff	83,17	60	83,12
Wasserstoff	11,26	100	11,40
Sauerstoff	5,57	3	5,48,

und zuletzt wurde dasselbe Oel erhalten, wiese Ende der Destillation des älteren Oels mit Ka = C²²H⁴⁰O.

Die Resultate dieser Analysen bieten das leteressante dar, dass die Salbeiöle, so lange Kahydrat nicht auf ihre Zusammensetzung eingewicht, Oxyde von einem Radical sind, welch Multipeln von C⁶ H¹⁰ entspricht, nämlich 2C% + 0, 3 C⁶ H¹⁰ + 20, 5 C⁶ H¹⁰ + 0 und 10 H¹⁰ + 30.

Im Uebrigen fand Rochleder, dass sich Salbeiöl durch Salpetersäure in Harz und in wöhnlichen Campher = C10 H16 O verwandelt.

Ysopöl.

Stenhouse") hat das Ysopöl untersucht. fängt erst bei + 142° an zu sieden und der depunkt steigt nachher über + 180°, wobei. Oel gefärbt übergeht. Es glückte nicht, aus flüchtigeren Theil durch Behandlung mit Kalidat ein sauerstofffreies Oel zu erhalten. wurden 3 Portionen von ungleicher Flüchtigk analysirt. Die erste enthielt 4,82 Proc. und letzte 9,24 Proc. Sauerstoff und 80,3 bis 84. Proc. Kohlenstoff.

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Ch. XXVII, 255.

Schnedermann') hat unter Wöhler's Calmusöl. Leitung das Calmusöl analysirt. Bei wiederholten fractionirten Destillationen ging zuerst ein Oel über, welches nur 13 Proc. Sauerstoff enthielt, und welches also kauptsächlich ein sauerstofffreies Oel, veruureinigt durch ein sauerstoffhaltiges, zn sein schien. Die Zusammensetzung des sauerstofffreien ist dann = C10 H16, also wie die des Terpenthinöls. Es wurden zwei weniger flüchtige Theile des Oels analysirt, und diese zeigten sich gemengt.

Siedepunkt == + 195° Siedepunkt == + 260° Koblenstoff 79,53 80,82 Wasserstoff 10,89 10,28 Sauerstoff 8,29 10,19

Ich habe in den vorhergehenden Jahresberich-Producte der ten 1838, S. 291 u. 1843, S. 333 zwei ungleich Metamorphose beschassene, aber procentisch gleich zusammengesetzte Körper angeführt, von denen der eine Hydrobenvon Laurent Hydrobenzamid und der andere Hydrure d'azobenzoelène genannt worden ist. Beide bestehen nur aus Kohlenstoff, Wasserstoff und Stickstoff, und werden durch den Einfluss von kaustischem Ammoniak auf Bittermandelöl erhalten; die Formel des ersteren wird = C21 H18 N2 und die des anderen = C42 H36 N4 augenommen. Beide scheinen nicht als ternäre Radicale betrachtet werden zu können, sondern als Stickstoffverbindungen von einem organischen Radical = C14H12, für welches ich am angeführten Orte den Namen Pikramyl vorgeschlagen habe. Wahrscheinlich haben beide einerlei Formel = 3 C14 H12 + 2N

delöls.

^{*)} Ann. der Ch. und Pharm. XLI, 374.

und unterscheiden sich nur durch einen ungleichen isomerischen Zustand des Radicals, gleichen z. B. die Benzoësäure und Spiraeasäure. In habe diese Einleitung in Bezug auf das für nöthige erachtet, was ich jetzt anzuführen beabsichtige aus dem Grunde, weil kein Gedächtniss hinreicht die Menge von Verbindungen genau zu behaltet und sie zu unterscheiden, welche besonden Laurent beschrieben und mit nicht annehmben Namen belegt hat. Der eine von diesen Körpen Laurent's Hydrobenzamid, ist der Gegenstan einer Untersuchung von Rochleder') geweste

Derselbe übergoss Bittermandelöl mit kans schem Ammoniak und liess sie in einer verschil senen Flasche stehen. Nach 24 Stunden ba sich das Oel in eine gelbe Masse verwand ähnlich ungebleichtem Wachse, die durch schen mit Wasser gehörig von Ammoniak bei und dann getrocknet wurde. Sie besteht einem Harz und aus Hydrobenzamid. Zur Sche dung wurde sie in siedendem Alkohol aufgelös aus dem dann beim Erkalten das letztere in . stalt eines krystallinischen Pulvers niederfiel. B Harz, welches ungefähr nur 10 von der Mat beträgt, blieb in der Lösung zurück, und bitt nach deren Verdunstung eine stinkende, klebrif gelbgrüne Masse.

Das krystallinische Pulver aber krystallisit wenn man es in siedendem Alkohol aufgelöst ha beim Erkalten wieder aus, und wird dann m schwachem Spiritus, worin es wenig löslich in

^{&#}x27;) Ann. d. Ch. und Pharm. XLI, 89.

gewaschen. Es wurde analysirt und zusammengesetzt gefunden (C = 75,815) aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet.
Kohlenstoff	84,86	21	84,74
Wasserstoff	6,01	18	5,92
Stickstoff	9,13	2	9,32

Was also mit Laurent's Analyse (Jahresb. 1834, S. 291 übereinstimmt, wiewohl derselbe die Zusammensetzung anders berechnet.

Die Anzahl von Körpern, welche aus Kohlenstoff, Wasserstoff und Stickstoff bestehen, ist noch so beschränkt, dass eine Bestätigung der Analyse eines solchen Körpers immer grossen Werth hat. Das von Mitscherlich entdeckte Stickstoffbenzid war der erste Körper dieser Art, welcher bekannt wurde, und es gibt uns den Leitfaden, nach welchem die Zusammensetzung derselben betrachtet werden kann.

Die Hervorbringung dieses Körpers ist einfach. Das Bittermandelöl besteht aus 1 Atom Pikramyl = C14H12 und 2 Atomen Sauerstoff, es ist also Pikramyloxyd. Wenn 3 Atome Pikramyloxyd und 2 Aequivalente Ammoniak auf einander einwirken, so vereinigen sich die 6 Atome Sauerstoff aus dem Oxyd mit den 12 Atomen Wasserstoff des Ammoniaks zu 6 Atomen Wasser, während 3 Atome Pikramyl mit 2 Aequivalenten Stickstoff in Verbindung bleiben = 3 C14H12+2N. Dies ist es, was ich im Uebrigen im Jahresb. 1843, S. 333, gezeigt habe. Daraus muss dann folgen, dass die in der angeführten Analyse angewandte Atomzahl doppelt so gross werden muss = C42H36N4, und dass man sie Stickstoff-

pikramyl oder noch genauer Pikramyl-Sesquinit nennen muss.

Rochleder führt an, dass sich das Sich stoffpikramyl nicht durch Kochen seiner Löst in Alkohol in Pikramyloxyd und Ammoniak setzt, was sich auch wohl aus der Zusamme setzung voraussehen lässt. Er bemerkt au dass er hierbei keine anderen Körper erkal habe, z. B. nicht Azobenzoyl und Benzoylazi (Jahresb. 1839, S. 351), die nach Laurent bei erhalten werden müssten.

Dagegen hat Laurent ') erinnert, dass Rot leder das rohe Bittermandelöl angewendet be während er sie immer (bei 12 bis 15 Wiede lungen) aus selbst bereitetem Oel erhalten hit Welches nun auch die Ursache der ungleit Resultate beider sein mag, so kann es nicht einer fremden Einmengung in dem Oel bereidass Rochleder gerade das theoretisch rich Resultat erhalten hat; vielmehr sollte man muthen, dass durch grössere oder geringere mengungen von Cyanwasserstoffsäure andere ducte bedingt werden.

Rochleder's Zweck bei dieser Untersicht war, die Veränderungen zu bestimmen, wei das Stickstoffpikramyl durch Behandlung mit schmolzenem Kalihydrat erleidet. Es wurde fein gestossenem Kalihydrat in einer silben Schale bis zum Zusammenschmelzen erhitzt. Masse wurde dadurch zuerst gelblich, dann kelgelb und zuletzt fast schwarz, und erst

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Chem. XXVII, 313.

Jem dieser Punkt eingetreten war, begann eine Entwickelung von Ammoniak.

Die fast schwarze Masse wurde zu einem feimen Pulver gerieben und so lange mit Wasser
ansgelaugt, als dieses noch Alkali auszeg. Die
Lösung in Wasser enthielt Kalihydrat, kohlensaures Kali und Cyankalium, aber es konnte keine
Spur von Benzoësäure darin entdeckt werden.
Während des Versuchs hatte sich eine brennbare
Gasart entwickelt, die aus Wasserstoffgas bestand,
gemengt mit 1 bis nahe 1 Kohlenwasserstoffgas
im Minimum.

Das Wasser liese ein schönes gelbes Pulver burück, welches kein Kali enthielt, und welches bus drei verschiedenen Stoffen bestand.

- 1. Aus einem gelben Oel in geringer Menge, von dem die Farbe herrührt. Dieses Oel wird zuerst bei dem Zusammenschmelzen gebildet, and nimmt man die Masse vom Feuer, wenn sie lie Farbe von Gummigutt hat, so kann man viel davon erhalten. Von den beiden anderen Körpern wird es dadurch geschieden, dass es sich in Alkohol löst und darin aufgelöst bleibt. Es wurde nicht genauer untersueht.
- 2. Aus Benzostilbin (von Benzoe und στιλβω, Benzostilbin. ich glänze, weil seine Krystalle sehr glänzend bind.) Es wird aus dem gelben Pulver durch Alkohol mit dem Oel zugleich aufgelöst, welches zu seiner Löslichkeit beiträgt. Aus dieser Lösung wird es durch Salzsäure oder Chlor niedergeschlagen, und hierzu sind 8 bis 10 Tropfen concentrirter Salzsäure oder 1 Cubiccentimeter Chlorgas auf 1 Pfund Alkohollösung hinreichend. Das Och wird durch die Salzsäure zuerst blutroth

und darauf verschwindet die Farbe; durch Chin wird es sogleich gebleicht. Man. kann auch ohn sie das Benzostilbin erhalten, weun man die gelle Lösung abdestillirt, worauf es daraus anschien und dann mit Alkohol umkrystallisirt werden kann Durch Salzsäure und Chlor wird es in sehr kla nen Krystallen niedergeschlagen, die aber grösseren zusammenwachsen, wenn man sie einer Flasche mit Aether übergiesst, dieselle verschliesst und ruhig stehen lässt.

Das Benzostilbin schmilzt bei + 2440,5; höherer Temperatur sublimirt es sich bis meinen Theil und der Rest wird zersetzt. Es ä äussert schwerlöslich in Alkohol, kann obne va änderung mit einer Kalilauge von 1,27 specificken gekocht werden, und löst sich in Schmiffelsäure mit blutrother Farbe. Es wurde zum mengesetzt gefunden aus:

•	Gefunden	Atome	Berechnet.
Kohlenstoff	87,69	16	87,49
Wasserstoff	5,30	12	5,36
Sauerstoff	7,40	1	7,15

Rochleder berechnet die Formel zu C⁵¹H²⁰Caber er erhält dadurch fast † Procent Wasserste zu viel in der Analyse, was wohl als unmöglich angesehen werden muss.

Benzolon.

3. Aus Benzolon, welches zuletzt von der Producten gebildet wird. Unterbricht mit die Operation, wenn die Masse gummigutigel geworden ist, so erhält man daraus nur Benzolstilbin und das gelbe Oel. Um dieses Benzolst zu erhalten, muss die Masse erhitzt werden, bis sie schwarzbraun geworden ist. Dann wird die Masse ausgelaugt, zuerst mit Wasser dann mit

kaltem Spiritus, so lange dieser noch etwas auflöst und sich dadurch gelb färbt. Dabei bleibt ein feines, gelbweisses Pulver zurück, welches in gelinde erwärmter, concentrieter Schweselsäure aufgelöst wird, die dadurch eine prachtvolle rothe Farbe bekommt. Bleibt etwas ungelöst übrig, so wird das Klare davon abgegossen und mit kleinen Portionen eines sehr verdünnten Alkohols verdünnt, wodurch das Benzolon in feinen weissen Krystallen niedergeschlagen wird, während die Flüssigkeit eine grüngelbe Farbe erhält. die Krystalle nicht recht weiss, so werden sie noch einmal aufgelöst und niedergeschlagen. Es kann allerdings auch durch Wasser niedergeschlagen werden, aber man erhält es dann als eine amorphe Masse.

Es schmilzt bei + 248° und kann grösstentheils unverändert sublimirt werden. Es löst sich in gewöhnlicher Salpetersäure mit rothgelber Farbe und wird daraus durch Wasser wieder niedergeschlagen. Rauchende Salpetersäure zersetzt es und bildet damit ein Harz. Kalilauge wirkt nicht darauf.

Wird das Benzolon und das Benzostilbin mit höchst concentrirter Kalilauge, in die man Stücke von trocknem Kalihydrat gelegt hat, gemengt und destillirt, so geht ein flüchtiges Oel über, welches in hohem Grade den Geruch der Geranieen hat.

Das Benzolon wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet.
Kohlenstoff	84,65	11	84,84
Wasserstoff	5,17	8	5,04
Sauerstoff	10,18 -	. 1	10,12

Aller Wahrscheinlichkeit nach ist dieser Katper in der Naphtinschweselsäure enthalten. Die Analyse des Barytsalzes dieser Säure führte: der wenig annehmbaren Formel C11 H9OS+S Ein halbes Aequivalent Wasscrstoff kann nich mit Wahrscheinlichkeit vermuthet werden, als es stimmte mit der Analyse überein, welche i als mit der Genauigheit gemacht ansah, dass d nicht & zu viel Wasserstoff hätte geben solla Seitdem aber das Atomgewicht des Kohlenstal von 76,42 auf 75,12 herabgesetzt worden ist, zeigt es sich in dem berechneten Resultat, dat der Wasserstoffgehalt 8 Atomen entsprechen kan woraus dann wieder folgt, dass der Paarling der Naphtinschwefelsäure eine Verbindung Benzolon mit schwesliger Säure, oder von Radical des Benzolons mit Schwefelsäure kann.

Benzoate d'hygulaire.

Ich erwähnte im Jahresberichte 1839, S.3 drüre rectan- eines Körpers, der von Laurent aus Bittern delöi mit rauchender Schwefelsäure hervorgebri worden ist, und der nach den dort angeführ analytischen Resultaten vielleicht als aus C14HB zusammengesetzt hetrachtet werden kann, welch aber nicht so zusammengesetzt betrachtet wur (Einen damit isomerischen Körper s. Jahre 1843, S. 435). Laurent gibt an, dass diese Verbindung auch erhalten wird, wenn man termandelöl mit Chlorschwefel behandelt. Gemenge erhitzt sich stark und entwickelt Sell säure, und in 24 Stunden ist es in eine öle tige, mit Nadeln gemengte Masse verwande

^{*)} Journ. f. pract. Chèm. XXVII, 310.

Tiwas verdünntem Ammoniak schüttelt. Lässt man dann das Gemenge einige Zeit ruhig stehen. To erhält man auf dem Boden der die Lösung vinschliessenden Flasche eine Schicht Schwefel, thrüber eine Lösung von Salmiak in Wasser, and oben auf dieser eine Lösung des neuen Körters in Aether. — Ich wiederhole hier, was ich Jahresb. 1839, S. 363, bereits angeführt habe, tämlich dass dieser Körper vielleicht Schwefel ils Bestandtheil enthält.

Laurent') gibt ferner an, dass sich frisch Product der lestillirtes Zimmetöl, wenn man sogleich einen Metamorphose strom von trocknem Ammoniakgas hineinleitet, Cinnamyl-grdickt, ohne etwas abzusetzen. Wird es dann subnitrür. n einem warmen Gemenge von Alkohol und Aether aufgelöst, so schiessen daraus beim Ertalten schöne Nadeln von einem neuen Körper n, den er Hydrure d'azocinnamyle nennt, und welcher noch einmal umkrystallisirt werden muss. Dieser Körper schiesst in geraden Prismen an, eine rectanguläre Basis haben und am Ende weiseitig zugespitzt sind. Er ist farblos, ohne eruch, schmilzt und erstarrt amorph und durchsichtig, zersetzt sich bei der Destillation und Abt ein Oel, während ein fester Körper zurück-Leibt. Er ist unlöslich in Wasser, zersetzt sich nicht durch siedende Salzsäure, auch nicht durch Kalihydrat in Alkohol, aber durch Salpetersäure.

Er wurde analysirt und zusammengesetzt ge-"Junden aus:

^{*)} Journ. f. pract. Ch. XXVII, 309.

· · · · ·	efunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	85,4	54 ·	86,1
Wasserstoff	6,5	48	6,4
Stickstoff	7,6	4	7,5

Die Analyse hat 0,7 Procent Kohlenstoff zu wenig gegeben. Die Formel dürfte aber dog richtig sein. Das Zimmetöl hat bekanntlich eig grosse Neigung sich in C18 H16 O2 zu verwandels welches die Zusammensetzung des einige Zei aufbewahrten Zimmetöls ist. Wenn sich dan 3 Atome C18 H16 O2 mit 2 Aequivalenten Amma niak auf die Weise zersetzen, dass sich der Wa serstoff des Ammoniaks mit dem Saucrstoff des Oe in Wasser verwandelt, so erhält man ein Cinni myl-Subnitriir, welches aus 3C18H16+2N ode aus C54 H48 N4 besteht. Es ist also dem Piks myl-Subnitrür = 3 C14 H12 + 2N (Hydrobenzami vollkommen analog, und bildet mithin eine mer würdige Zugabe zu der Geschichte von Körpen dieser Art.

Oel aus der

Stenhouse") hat das flüchtige Oel aus Asa foctida. Asa foctida untersucht. 16 Unzen Stinkasa liesern & Unze Oel. Es ist gelblich, einen widrigen Geruch und einen anfangs milde Sein spec aber nachher scharfen Geschmack. Gewicht ist = 0.942 bei $+ 15^{\circ}$. Es verhau sich leicht in der Lust, beginnt bei + 1630 sieden, worauf sich dann der Siedepunkt bis z + 190° steigert. Es wurde das Oel von dreierlei Siedepunkten analyşirt:

^{*)} Journ. f. pract. Chem. XXVII, 255.

Siedepunkt=+ 1630		$=+176^{\circ}$	$=+190^{\circ}$	
Kohlenstoff	66,16	62,54	58,42	
Wasscrstoff	9,83	9,45	9,12	
Schwefel.	29,98	20,12	16,88	
Sauerstoff	1,03	7,89	15,58.	

Es sieht also aus, als wenn es ein flüchtigeres, sauerstofffreies Oel enthielte, welches ein Sulfuret von einem zusammengesetzten Radical wäre, und ausserdem wenigstens ein Oel, welches entweder keinen Schwefel enthält, oder welches ein Oxysulfuret ist. Es vereinigt sich nicht, wie Senföl, mit Ammoniak. Stenhouse stellte mit diesen Oelen einige Reactionsversuche au, aber da sie zu keiner Aufklärung führten, so übergehe ich sie.

Ich theilte im Jahresberichte 1841, S. 381, Coumarin. einige vorläufig angegebene Resultate von einer Untersuchung mit, welche Delalande über das Stearopten der Tonkabohnen, das Coumarin, angestellt hatte. Derselbe *) hat nun seine Versuche ausführlicher mitgetheilt.

Zur Bereitung desselben werden die Tonkabohnen zerschnitten und mit kaltem Alkohol von 0,833 ausgezogen. Der Alkohol wird wieder abdestillirt, und das rückständige, syrupdicke. Liquidum lässt man erkalten, wobei das Stearopten daraus in kleinen, gelblichen Prismen anschiesst, die durch wiederholtes Umkrystallisiren so lange gereinigt werden, bis sie farblos geworden sind. Diese Krystalle gehören nach De la Provosta ye zu dem rhombischen System, ein gerades rectanguläres Prisma bildend. Sie sind hart und knir-

^{*)} Ann. d. Ghem. et de Phys. VI, 343. 352.

schen zwischen den Zähnen. Das Coumarin riecht angenehm aromatisch, schmeckt brennend ein flüchtiges Oel, schmilzt bei + 50°, siede bei + 2700 und destillirt unverändert über. ist kaum löslich in kaltem Wasser, löst sich aber mehr in siedendem, woraus es beim Erkalten in äusserst feinen, glänzenden, weissen Nadeln schiesst. Von Alkohol wird es leicht aufgeläte Durch concentrirte Schweselsäure wird es w kohlt. Verdünnte Säuren lösen es im Sieden wa verändert auf. Mit höchst concentrirter Salpeter sänre gibt es eine eigenthümliche Verbindung Mit gewöhnlicher Salpetersäure bildet es im Sie den Pikrinsalpetersäure. Durch kaustisches Kal wird es verändert, wie weiter unten angefähl werden soll. Salzbilder wirken nicht dared Seine Lösung fällt keine Metalisalze; aber es wa einigt sich mit Chlorantimon. Es wurde zusts mengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet.
Kohlenstoff	73,7	18	73,8
Wasserstoff	4,7	14	4,6
Sauerstoff	21,6	4	21,6

Tonkasaure.

Wird dieses Stearopten mit einer concentricht Kalilauge gekocht, so bildet sich, unter Entwicklung von Wasserstoffgas, eine neue Säure, die sich mit dem Kali vereinigt. Der Sauerstoff die Luft trägt dazu nichts bei. Aus der Löste wird die neue Säure durch stärkere Säuren in glänzenden durchsichtigen Blättern gefällt, die durch Auflösen in siedendem Wasser und Umligstallisiren damit gereinigt werden. Diese Säute schmeckt bitter, röthet Lackmus, stösst beim karhitzen einen erstickenden Dampf, wie Benzoë-

säure, aus, aber sie kann nicht unverändert verflüchtigt werden, sondern sie giebt einen ölähnlichen sauren Körper und lässt ein Harz zurück. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Die f	reie	Säure.	Das	Silber	rsals.
	Gefand.	At.	Berechn.	Gefund.	At.	Berechu.
Kohlenstoff	66,2	18	66,3	40,3	18	40,0
Wasserstoff	5,0	16	4,8	2,6	14	2,5
Sauerstoff .	28,8	6	28,9	18,1	· 5	18,0
Silberoxyd				40,0	1	
$= C^{18}H^{14}C$)5十萬,	WOI	rin das	Wassera	tom	gegen
Basen ausge						

Die Bildung dieser Säure beruht dann darauf, dass sich 1 Atom von dem Stearopten mit 1 Atom Sauerstoff aus dem Wasser vereinigt, dessen Wasserstoff gasförmig entwickelt wird. Das Stearopten ist also ein niedrigerer Oxydationsgrad desselben Radicals, als die Säure, in so fern es nicht, gleichwie N, El und Sb, eine Verbindung der Säure mit einem niedrigeren Oxydationsgrade ist. Dalalande nennt sie Acide coumarique, was wir mit Tonkasäure übersetzen können.

Wirst man dieses Stearopten auf schmelzendes Kali, so verwandelt es sich unter Entwicklung von Wasserstoffgas in Ueberspiraeasäure und in Kohlensäure, die sich mit dem Kali vereinigen. Aus C¹⁸ H²⁴ O⁵ entstehen 1 Atom Ueberspiraeasäure = C¹⁴ H¹⁰ O⁵ und 4 Atome Kohlensäure.

Legt man kleine Portionen von dem Stearopten nach einander in kalte rauchende Salpetersäure, so lösen sie sich sogleich und ohne Gasentwicklung auf, aber die Temperatur erhöht sich dabei. Durch starke Verdünnung der Säure werden darauf schneeweisse Fiocken daraus niedergeschlagen, welche, wenn man sie nach dem Wasche und Trocknen in siedendem Alkohol auflöst, heit Erkalten daraus in seideglänzenden Nadeln at schiessen. Dieser Körper kann in kleiner Quantität unverändert sublimirt werden. Er ist nich sauer, aber er löst sich in kaltem Kalihydrat at rother Farbe auf, und Säuren scheiden ihn daraumit unveränderten Eigenschaften wieder ab. Waser mit concentrirtem Kali gekocht, so entwickt sich Ammoniak, die Flüssigkeit färbt sich daraukelblau, und Säuren bilden darin einen kernsen braunen Niederschlag. Er wurde zusammenge setzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome Berechn		et.	
Kohlenstoff	56,70	18	56,7		
Wasserstoff	3,15	12	3,0	-,	
Stickstoff	7,64	.2	7,3		
Sauerstoff	32,51	8	33,0		

= C¹⁸ H¹² O³ + N. Bei seiner Bildung hat als das Stearopten 2 Atome Wasserstoff und 1 Atom Sauerstoff verloren, die sich zu Wasser vereinigten, und der neue Körper hat sich mit 1 Atom Salpetersäure vereinigt. Aber es kann auch and ders zusammengesetzt sein, z. B. = C¹⁸ H¹⁰ C + N, was sich wohl mit seiner Eigenschaft von trägt, dass er nicht sauer ist, und mit der Fariff die er der Verbindung mit Kali ertheilt.

Delalande nennt ihn Nitrocoumarine und betrechtet ihn nach der gewöhnlichen Dum in schen Typen-Theorie als 1 Atom Stearopten worin 2 Atome Wasserstoff durch 2'Atome Stille stoff und 4 Atome Sauerstoff substituirt worden sind, welche beiden letzteren darin die Rolle von 2 Atomen Wasserstoff spielen.

.Wird das Stearopten in einer Lösung grom Antimonchlorid in Salzsäure erhitzt, so lösties sich darin unter Entwicklung einer Menge, von kleinen Gasblasen, deren Natur nicht untersucht wurde, auf. Beim Erkalten schiessen eitronengelbe Krystalie darans an, welche darch Wasser zersetzt werden, indem sie Antimonaxyd, gemengt mit seinen weissen Nadeln abscheidet, und Salzsäure von dem Wasser, aufgelöst wird. Nach einer damit angestellten Analyso, bestehen seite aus 1 Atom Stearopton, and 4 Atom Antimonehlorid = C16 H14 O4Sb CK. Aker er bat kein Vertrauen auf seine Analyse. Die gelbe Karbe der Verbindung, so wie die Lustblasen, welche sich bei ihrer Bildung entwickeln, scheinen auch dieses Misstrauen zu bestärken.

Claus'), hat das Verhalten des Camphers zu Campher. Salzhildern untersucht. Bekanntlich wirkt der Campher schwierig and diesgrein. Er fand auch, dass sich derselbe, nachdem er feingerieben und in einer mit Chlorges gefüllten Blasche einige .Wochen lang so anthemaket gemesen war, dass er, am Tage dem unmittelbaren Sonnenkehte ausgesetzt wurde, nicht bemarkenswerth verändert hatte. Wurde daggen der Gempher mit Antimanchlorid gemengt and im. Wasserbade erhitst, an fand eine starke Binwirkung statt, hei der sich Salzsäuregas mit Hastigkeit antwickblie, und dan Compher, in seine rothbraunes, dicke Masse verwandnit georde. Man findet micht angeführt, oh die Binwinkung, des Antimonchlorids his zur Viollendung, fortgesetzt. wurde, und :: instatt::dab mail and the state of the state

29

Artimoneblorid mit Salzsägre von dem -m

phosisten Camplier abzuscheiden , schüttel das Gemenge mit Wasser, wodarch er die Warorphosenproducte genrengt mit Antimor bekan'; werens er usie dann dwich Alkoher word (Der Albehel diess beim Vordingste weiche harnahaliche Massenizuräck, die hrematiechen, nieht campberähnlichen Geruck einen brennenden Geschmack besuss: "B Hörper tvurde der trockben Destillation worldwy wobbi er Sakskaregas; gab und ein siges) volarilges; wollfrieth endes and pfest schmeckendes Liquidum; welches anfangs Mi wad nachler gefärbt war, und in der M blieb eine sehwarze Kohle zurück. Aus de Alkohol ausgezogenen Antimonoxyd löste A ein Hanz auf, von dem er eine grünliche bekam i and liess beim Veldwisten einen sch brunen Körper wartiek. Weiter geschüft wichter die der der der der der der der der der swis Darauf diete ser drei Unzen Campher de Unize Phosphorouperchlorar auf und leitew gas durch die Lösung. - Im Anfange wund Chlorgas absorbirt and Shinshuregus; " Wi sich die Musiq vervärmte, mit vieler Lebbuf entwickelt. Aber diese Absorption mulik einigen Standen vollte, dass die Enwirken Chlore durch: Warnie unterstützt: werden: Nach 24 Standen ging the Chiorgie green anverindert darch die Löbung : Die Mi man-illarije etwas gelblick ennd schiverilis Chnadabalsain: Der Chlorphespher: veurder mit Wasser zersetzt und darauf wurde datgelöste mit kohlensabremaNatrembehandelt/ a. . . Ster Bericht XXIII. . .

Campiner.

den Rest von den Säuren daraus auszuziehen, wobei es sich in ein rahmähnliches Gemenge verwandelte, welches nach dem Auswaschen im Wasserbade in einem Strom von trockner Enft getrocknet wurde, wobei eine durchsichtige, fast farblose Masse zurückblieb, welche die Consistens einer Salbe, einen angenehmen aromatischen Gei ruch und einen scharfen Geschmack batte. Sie war neutral, muldslich in Wasser, was aber durch eine kleine Quantität davon ein rabmähnliches Anseben erhielt, und leichtlöslich in Alkohol und in Aether. Sie brannte, so lange man die in die Lichtstamme lielt, verlosch aber segleich, wenn sie daraus entfernt wurde. Bei - 1009 hette sie die Consistenz von Baumöl, und in hüherer Tem! peratur warde sie zersetzt, unter Entwicklung yon Salssäuregas und unter Ueberdestillirung von chlorkaltigen wehlriechenden Geleng das zuerst übergehende war farblos; das folgende rosenroth, dana grün und zuletzt brana. In der Retorte klieb Koble zurück. Wurde sie mit einem Tropsen Antimonsupenchlorid vermischt, so fühlte: sie sich. für einige Augenklicke purpurroth ; durauf schön blen und durch einen geringen Zhastz von Wasser griin. Die Analyse dieses Körpers wies aus dass er Chlpr enthielt, das sich mit einer gleich grossen Anzahl von Wasserstoffatomen ausgewechselt hatte; dass aber dieso Anawechselung bei ein em un bestimme ten. Verhältnisse stehen geblieben war, worads er don Schluse zicht, dass er eine Verbindung von zwei Stoffen gewesen sei.

Als er in diese geschmolzene Verbindung noch mehr Chlor einleitete, bis sie nach dem Erkelten das Ansehen von vraissem Wants pekommen halter waren darin noch nicht völlig: 12 Atome Watts
stoff gegen 12 Atome Chlor ausgewechselt. r. d

Brom verhält sich zu Campher ebensom Chlor.

Jod wirkt auf den Campher anders ein. Che mengte gleiche Gewichtheile Jod und Camp in einer Retorte, liess sie darin zu ihrer wit aelseitigen Einwirkung einige Tage stehen, d destillirte dann das Gemenge: im Sandbade. I — 120° kam die Masse ins Sieden, wobei d wasserstoffsäure in einem gleichmässigen die entwickelt wurde, und der Siedepunkt ultab bis auf - 200° stieg, während sieh in der U lage ein dünnflüssiges, braunes, ölartiges Die lat ansammelte, was fortgesetzt wurde, bist Dämpfe von dem braunen Oel in der Retoreschwunden waren, welche dann eine school im Sieden befindliche Masse entbiett.

Das Destillet bestand aus zwei Schiels Die obere und reichlichste war ein braunes und die untere, ziemlich geringe war ein jodhaltiger Jodwasserstoffsäure gesättigtes Wal

Das braune Oel, welches das hauptsüchlichen Product dieser. Operation ist, enthält drawn schiedens: Oele, welche Jod aufgelöst had welches daraus durch Schütteln mit Quecksill ausgezogen wird, wodurch die braune Fathe. I schwindet und des Liquidum farblos wird.

Das Oel wird grösstentheils von einer und Verbindung von Kohlenstoff und Wasserstoff all Sauerstoff ausgemacht, die er Camphin gehit hat. Das zweite Oel, wedurch er die Eigenstellentzt, nach dem Schütteln mit Blutlaugenhal und Aarauf erfalgtem Klären im reflectirten Liel

bläulich zu scheinen, ist Colopken, und das dritte, ein neues elektronegatives flüchtiges Oel; Campherkreeses genannt worden.

Diese Oele werden auf folgende Weise geschieden: Man destillirt das roke, moch nicht von Jod befreite Oel, ohne die Temperatur in der Retorte - 180°, übersteigen zu lassen, wodurch jadhaltiges Campbin übergeht. Darauf wird die Vorlage gewechselt und die Temperatur erhöht, wo dann die beiden anderen Oele überdestilliren in Gestalt eines braungrwen dicken Gels, welches wie Kroosot ricekt.

Diese heiden Oelè werden dadurch geschieden, dass man sie mit einer starken Lösung von Kalibydrat behandelt, welches das : Campberkrosset auflöst, dessen Geruch dadurch ganz verschwindet, und des Colophen eunäcklässt. ...

- Das Colophen wird durch Rectification zuerst Colophen. über wasserfreier Kalkerde und darauf über Kalium gereinigt. Es ist ein diekes, gelbliches Oel, welches schön ins Violette schillert. Es hat einen milden Geschmack und einen angenehmen Geruch welcher dem der Veilchen ähnlich ist. Sein Siedepunkt ist sehr hock. Es lässt sich entzünden und breunt mit einer leuchtenden, rusenden Flamme, ist unlöslich in Wasser und in Spiritus, aber löslich in Alkohol, Aether, Terpenthinöl, Petroleum und Camphin. Löst man 2: Tropfen Oel in zwei Drachmen Alkohol und wirst ein wenig thierische Kohle auf den Gefässkoden der Lüsung, so wird dieselbe im reflectirten Lichte dunkelblau. Dieser Dichroismus hat wahrscheinlich den Namen veranlasst, weil Deville (Jahresb. 1842, S. 342) ein Oel beschrieben bet, er-

halten aus Terpenthinöl durch Sehwefsiell welches denselben Dischroismus besitzten. Claus lässt es dahin gestellt, ob sie ideald sind. Bie dahin, wo dies ausgemittelt will ist, wäre es murichtig, beiden einerlei Namen geben.

Das Compherlencosot wird durch eine El won dem Kali abgeschieden, gewaschen geben

net mad über wesserfreie Kalkerds destillib

Campherkreosot.

Camphin.

Town ?

ist leichter wie Wasser; koagulist Albumin und won kaustischem Aldali aufgefüst. Soh weit hat diesen Verstick wiederhold und belief dass das Camplierkreeset mit dens von il eithricheneum Carvacrol : (Jakresbi 1843 - S identisch | qui s. mit | dem es vollkommen e Gérnéhabar Aber wenn auch beide des Geruch haben, so schwimmt das Camphien auf Wasser, während das Carvacral darin sinkt, wehn alles richtig angegehen word . Das! Cdimphin wird aus dem unter 4 überdestillisten rollen Oel auf die Weise dase man es' noch einmal rectificirt inde eine Portion davon in der Retorte zure die durch Campter verunreinigt sein kann. wird es mit einer starken Kalifange geschä welche den grössten Flieil von dem Jod weg dann ein Paar Mali über mit Kalk gemengte bydrat destilligt and nun ein Mat über K Die Probe , dass eb tein ist, besteht daring sich : Malium daring schmelsen. läset und scinca Metallgianza behälte und dass eine Probe davon, weam man sie der Kinwirkung!

11) Journ. of pr. Chem. XXVI, 418.54.

Mangas, sussetsis, sich nicht rosenroth oder broup ht, wodurch die geringsten Quantitäten, von didarin entdeekt werden., let op nicht reine en mas, es übar. Kalium rectificirt worden. bildet ein farbloses, dünnslüsziges Oel, plebes, angenehm, ziecht wie gin Gemangeivon uscatblumen und Terpenthinöl. Sein specifi pricht ist = 0,827 bei +250, und sein Siebunkt fällt zwischen 4. 1650, und 4. 1709. Es stillirs leicht und unverändert über, beennt mit behtender, mesender Flamme, läst sich nicht in asser and in Spiritus, aber mouli in Adkobel, pther, Terpenthinol and Petrodeum. Von Kalinge mind won! sterdünüten Sängen willd es hicht despriffen. Gobcentrigte: Schwefelsäute skirkt itt mikalte micht darauf, über eie wird btratigelbhildadurch Nordhäuser Sebwefelsäube wird March : hranny : mad : in: der : Wärme : chtwickelt : åt schweflige Säure, in Salpeteisäude squigetvöhrb nhor Stärke wirkt in der Kälte wenig dahanf Bauchende: Salpetersänte greift di mit Haldeitran and fürbte deselbe dathis Nach ninkr misea Einwirkung: ist die:rothe Farbe:verschwudmy mpd das Camphin mur moch gelb. . Dany ist prein nach Zimmet mechendes Oel; wolches Boinniktheile... der "Säuris-enthält. 🤼 Läset "minn» die de ptersänne lange Zeit darauf einwirken ja de harrandelt és sich an min dicked methés. Ont, waldies isiele-mit Kaligvereinigt und diesem zeinen Missen: Geschmack: mrtheilt. Diese: Nerhältnisse ditten verdient; dessi sie verfolgt weiden wähed; indem sie gewiss an sehr wichtigen. Regulthion geführt haben würden. Salzsäure in Müssiger Forth with might damassein, and ihr Gas wird wenig

davon absorbirt. Chlor und Brom wirken bebig darauf ein und entwickeln Wassersteffeitel daraus. Jod wirkt wenig darauf ein, absult wird davon aufgelöst, und die gesättigte Libel ist dunkelbraun.

Es wurde zusammengesetzt gefunden (C176,43) aus:

Gefunden Afome Berecki Kohlenstoff 187,29 87,38 18 87,327 4 Wasserstoff 12,72 12,85 32 1 12,6524 C9 H16 oder C18 H32. Von der Formet Terpenthinoli: unterscheidet: es; sich inles y wer man seine Fosmel zu C? H16 nimmt, um & Kohlenstoff aveniger: Dieseb Gelahat eines ähnficke Zusammendelzung wie des Och in De la land di (Jahresh.: 1843, S. 341) aus Cami säure durch wasserfreie Phosphorsäure and weighes derselbe. Campholèn: nountains der Siedepunkt dieses Körpers ist nus and also 40 Grade niedriger, wie der dean phinst: Clatin rergleicht es; auch mit Walth Menthen (Jahrenb. 1846, S. 483), für der letztere jedoch die Formel C20 H56 hat, welche von der procentischen Zu setzung des Camphins wenig abweicht. Gbler and Brow substituiren Wassen dem Camphin. Rs wird dadwich um sistenter, je mehr et von dem Salzhilden nimmt ;: und: es erliëlt nin grösseres specif. wicht, behält aber einen aromatischen terpant ibadichen Geruch. Somnenlicht treibt diese wishing noth weiter, so dass die Verbin die Dicke von venedischem Terpenthin bekommt aber es libribt farblos und neutral. Der Verfas Militia welcher der Typentheorie in ihrer crusseren Milita ergeben zu sein scheint, gibt nach ein Paar malysen von Verhindungen, die auf einem unter mit die Auswechselung von Wasserstoff Egen Chlor, Acquivalent für Acquivalent.

Laurent*) gibt an, dass wenn man wasser-Campheranid.

Laurent*) gibt an, dass wenn man wasser-Campheranie in wasser leitet, in die Lösung trocker.

Laurent*) gibt an, der Sikoholo auf-Campheranid.

Laurent*) gibt an, der Sikoholo auf-Campheranid.

Laurent*) gibt an, der Sikoholo auf-Campheranid.

Laurent*) gibt an, dass wenn man wasser-Campheranid.

Laurent*) gibt and dass wenn man wasser-Campheranid.

Laurent*) gibt an, dass wenn man wasser-Campheranid.

Laurent*) gibt an, dass wenn man wasser-Campheranid.

Laurent*) gibt and d

Bley") hat aufs Neue einige sogenannte Fer-Fermentolea.

Intolea hervorgebracht, d. h. solche Oele, die mich Gährung von frischen Pflanzen mit Wasser bildet werden. Er liess Herba Millefolii mit lauen in Wasser gähren und destillirte darauf gegehrene Masse. Das natürliche blaue Oel warde von dem Destillat abgenommen, und das, tas in diesem aufgelöst sein konnte; mit Aether liggenommen. Das actherhaltige Wasser wurde lauuf mit Kochsulz gemengt, wodurch sieh der lauuf mit einem darin aufgelösten flüchtigen dal abschied, welches bei der Verdunstung des lathers zurückbliche Bieses Oel war sehr verdunstung des

Journ. f. pract. Cheshi XXVII, 314.

[&]quot;) Arch. der Pherm. XXX,: 167.

schieden, von idem blauen mattrlichen. Es med her weinartig gewürzhaft, schmieckte bitter und tenhen scharfer. Von dem Dampfe, wurden diet gent stank, gereizt. Es war löslich in Alkel Aether und fetten Oelen. Bley, glauht, dieses Oelenhreh die Gährung gehildet wond

Weise durch Gähnung ein Alichtigen Och von an gelber Fanke, walches leichter als. Wassen and wie die früher hervongebrachten Och dersellen Art rock. Der Ganach kannt lange dem womit das Och in Berühnung kammt. In wehl dieses seinen Gerach aunimmt, leichten wohl dieses seinen Gerach aunimmt, leichten gegen in Alkahal und in Acther, Mit kaustige liali gab es ein seifenartiges Gemonge.

46 Pfund Brennnesseln, Urtica urens ga als sie auf dieselbe Weise behandelt was Loth eines flüchtigen Oels, welches dem hergehenden ganz ähnlich war, aber einem be benderen Garuch besase.

Fuselöl.

nige Engelöle aus Kornbranntwein unterencht in Biechende darin war dasselhe Oel, welches darin dasselhe Oel, welches darin darin war dasselhe Oel, welches darin darin war dasselhe Oel, welches darin darin dasselhe Oel, welches darin darin darin had analysist hat, aber end trug darin nicht mehr, els hächstessissimmer Procent dayon. Das Ushuige was oenantham Acthylaxyd, fruie Gepantham und freie Man garingäure, die das Meiste augunschte.

In Bezug darauf hat Mulder ") das Fuel

^{*)} Ann. d. Ch. u. Pharan. XLL 53.

[&]quot;) Scheik. Onderzoekingen & 3.5tuk: p. 294.

Neuem untersucht, welches in einer Brenliei in Schiedam gewonnen war. In diesem
liei in Schiedam gewonnen Margarinsäure.
liei in den Orten, wo die Destillation mit
lieer concentrirten Malsche geschieht, häufig Butliei zuzusetzen pflegt, um das Ueberkochen oder
liei zuzusetzen pflegt, um das Ueberkochen oder

Kolbes Fuselöt war jedoch nach den gleich Mings angesteilten Erkundigungen ohne Anwenung von Butter erhalten. Mulder bemerkt Brigens, dass sich bei der Destillation der Oenanth-

Margarinsaure bilde.

Gaultier de Claubry") hat das Fuselöl dem von Runkelrüben bereiteten Branntwein litersücht. Im rohen Zustande ist es mit dem litersücht. Im rohen Zustande ist es mit dem litersücht. Im rohen Zustande ist es mit dem litersücht dem dieselbe litersücht des dieselbe litersücht des dieselbe litersücht des sich litersücht dem dieselbe litersücht

1. C¹⁰ H²² O², welches farblos ist, bei + 96⁰ siedet, durchdringend und betäubend riecht und sehr bitter schmeckt.

2. C¹⁰H²²O, welches farblos ist, ätherartig hisclit, geaphmackles ist, bei + 170° siedet und Schweselsäure roth färbt.

bei + 160° siedet, sich nicht in Schweselsäure und diese auch nicht fürht. Und in

the same of the same of

[&]quot;) Ann. de Ch. u. Pharm. XLIV, 127.

A. C10 H22 O2 (gleichwie Nr. 1), welches state aber nicht bitter schmeckt, ätherartig riecht, mit welches ein Gemenge von dem vorhergehenden mit einem vierten, welches nicht abgeschieden werden konnte, sein kann.

Welchen Werth diese summarischen Angelen haben, ist unmöglich zu sagen, so lange die Untersuchung nicht in ihrem ganzen Umfange bestannt gemacht worden ist. Wird das Kartellen Fuselöl als. ein Alkohol betrachtet, so ist Nood der Aldehyd davon, Nr. 2 der Aether desection und Nr. 3 mit Weinöl analog.

Harze. Copaiva balsam.

Ich habe in meinem Lehrbuche der Che (dritte deutsche Aufl. VII, 42) gezeigt, daze, die elektronegativen Harze in dem venedie Terpenthin mit Salzbasen vereinigen, ohne flüchtige Oel, mit dem sie darin verbunden and abzuscheiden. Diese Verbindung kann aleo gepaarten Säuren verglichen werden, aus der Paarling nicht durch Basen ansgetrieben Fällt man die neutrale Verhindung des ven schen Terpenthins mit Kali durch Erden und Metallen, so erhält man pulverför Niederschläge, in denen das Terpenthinöl chen gebunden ist, und welche ausgewaschen un trocknet werden können, ohne dass sie ihre verstirmige Beschaffenheit verlieren, und dass sich die Gegenwart des Terpentlinöls di den Geruch darin entdecken lässt. Verbindet aber die Base mit einer stärkeren Säure, so hält muneden natürlichen Balsam mit seinen g wöhnlichen Eigenschaften wieder, und das G kann daraus auf die gewöhnliche Weise abgeschie-Diese Eigenschaft scheint den naden werden.

Atthalten, im Allgemeinen anzugehören. Man hit schon lange gewusst, dass sich der Copaivalaisam mit Talkerde zu einer festen Verbindung vereinigt. Thierry') hat gezeigt, dass 15 Th. Papaivabalsam 1 Th. Kalkhydrat, wenn man sie hing mengt und das Gemenge einige Stunden hing an einen warmen Ort stellt, auflösen und hint beim Erkalten fest werden, ohne dass sich bel daraus abscheidet. Dies ist dieselbe Art von Verbindung.

Filhol") hat den Copal einer Untersuchung terworfen. Er stellt drei Hauptarten von dieh Harz auf, nämlich den ostindischen, afrikachen und westindischen Copal. Der erstere mit am häufigsten im Handel vor, der zweite der seltenste und der dritte wird selten im hadel angetroffen, weil er weniger hart ist und shalb nicht gesucht wird.

Er analysirte durch Verbrennung mehrere Sorm davon mit folgenden Resultaten:

Cop. v. Calcutta v. Bombay v. Madagasear.

Kohlenstoff 80,66 79,70 79,80

Wasserstoff 10,57 9,90 10,78

Sauerstoff 8,77 10,40 9,42

Ein Copal, v. Celeutta, der in Pulverform einem Monat lang dem Zutritt der Luft an einem wermen let (etuve) ausgesetzt gowesen war, und ein Copal, der beim Pulverisiren geschlämmt wurde und nachter gleichfalls lange Zeit dem Zutritt der Luft aus-

Copel.

[&]quot;)'Journ. de Ch. ét de Pharm. I, 310.

[&]quot;) Daselbst, 301. 567.

gesetzt worden war, warden mit folgenden Resultaten analysist:

Nr. 1, Nr. 2.

Kohlenstoff 77,05 71,34

Wasserstoff 10,06 9,22

Sauerstoff 12,89 19,41.

Die Ursache dieser Veränderungen hängt, wie schon Un verder ben gezeigt hat, davon alt dass die weniger löslichen Harze Sauerstoff als sorbiren und sich dadurch in lösliche verwandele. Auch waren beide Proben in Alkohol und Action löslich. Derozier hat seine Bereitung von Chal-Firniss darauf gegründet, indem er den verisirten Copal schlämmt und dann der laussetzt, bis er völlig löslich geworden ist.

Filhol wiederholt an mehreren Stellen seine Resultate nicht mit denen von Unve ben, so wie nicht mit denen, welche ich meinen Versuchen in meinem Lehrbuche ben habe, übereinstimmten. Inzwischen best sie die von Unverdorben, aber er Harze, welche er erhielt, nicht so ausfühl studirt, dass eine bestimmte Vergleichung. schen ihnen und denen von Unverdorbes macht werden kann. Geringe Farben-Verschie denheiten beruben gewöhnlich auf Zufälligkeite Die Abweichung von meinen Resultaten liegt fenbar darin, dass der Copal, welcher ste meint Vensuchen angewendet wurde, so länge verwald worden war, dass er nichts mehr von den unlöd, lichen Harron enthielt.

Er unterwarf den ostindischen Copal ciuta Analyse, wobei er Unverdorbends Mothede befolgte und dieselben Resultate erhielt. 75,0) aus:

Firs Harn für sich. Das Harz verbunden mit Ph.
Gefunden. Gefunden Atome Berechnet
Rohlenstoff 76,91 77,12 40 77,18
Wasserstoff 10,13 19,03 62 9,93
Souerstoff 12,96 12,85 5 12,89.

Atomgewicht = 3886,87, und durch eine di-

Das Betaharz fand er bei zwei Analysen ebenso usammengesetzt wie das vorhergehende, von dem also eine isomerische Modification ist. In dem ben angeführten oxydirten Copal war also das larz Nr. 1 Alpha- und Betaharz, aber Nr. 2 muss icht mehr Copal gewesen sein, weil alle übrigen arze kohlenstoffreicher sind, als die Alpha- und etaharze. Ein characteristischer Unterschied wischen diesen beiden Harzen besteht darin, ass das Kupferoxydresinat von dem Alphaharz rünblau, unlöslich in Alkohol und auflöslich in ether ist, während das von dem Betaharz rein und selbst in schwächerem Alkohol, so wie neh in Aether löslich ist, wie dies schon Unzerdorb en fand.

L. Das Gammaharz fand er zusammengesetzt aus:

Gefunden Atome Berechnet

Kohlenstoff 80,70 40 81,37

Wasserstoff 10,43 62 10,49

Sauerstoff 8,87 3 8,14

Die Analyse hat 0,67 Proc. Kohlenstoff zu

Dieses Harz berechnet er aber doch so, dass es ein niedrigerer Oxydationsgrad von demselben Radical gewesen sei, welches in den beiden hergehenden enthalten ist.

Das Beltaharz wurde micht analysirt.

Das Epsilonharz fand er zusammengesetzt

Gefanden Atome Berechnet Kohlenstoff 81,16 40 83,638 Wasserstoff 10,54 62 10,786 Satterstoff 8,30 5,57.6

Hier hat er jedoch die Theorie die Erfahrung herrschen lassen. Es ist, offenbar nach der Fon für das Gammaharz zusammengesetzt und die damit isomerisch sein. Um nicht die Abweich der Theorie von dem Resultat der Analyse Augen zu legen, führt er die Formel an, sie mit dem danach berechneten Resultat gleiten.

Einen sogenannten Copal tendre von Os fand er zusammengesetzt aus ;

> Kohlenstoff 85,3 Wasserstoff 11.5 Sauerstoff

Es war ein schönes, durchsichtiges, f Harz, welches bei + 100° schmolz, sich löste in wasserfreiem Alkohol, aber leicht vollkommen in kaltem Terpenthinöl. harz?).

Phanzenschen Farbenbilde.

Herschel") hat verschiedene Versuche i das Verhalten der Pflanzenfarben in dem prit derselben in tischen Farbenbilde angestellt. In Rücksicht dem prismati- die bekannte Farbenveränderung, welche die gu Farbe des Guajacharzes durch das rothe E erleidet. und welche sie auch in einer zewi

and the second second

^{. . . .)} Phil. Mag. XXI, 225.

Final Roll of the Park of the

Contract of the second of the

· Single State of the state of

All Sandy

und Chromoxyd niederge-

rde Reinigungsmethode Reinigung des ie alle bisher ver- Indigblau's. m diesen Körper

The Called Minner Change of the Calledon Minner Change of the Call Windshift of the state of the s 'alten. ~eriebenen "lasche, e zur cht dann ang von Naad füllt mit die-2 an, worauf man selbst überlässt. Das ad eine so tiefe gelbrothe .. den Rändern durchsichtig ist. , wie bereits bekannt war, eine Me-38 Traubenzuckers ein', wodurch sich Aydulmit Wasserstoff zu Isaténoxydul verselches von dem Natron aufgelöst wird. Nach gung dieser Veränderung und nachdem sich Resigkeit geklärt hat, wird sie durch einen klar abgenommen. Diese Lösung hat die schaft, dass sich nicht das Indénoxydul in ben Augenblick, wo es sich wieder bildet, sechlägt, wie dies mit Lösungen in Wasser Adet, sondern die Flüssigkeit durchläuft alle ben von Roth und Violett bis in Blau, und dénoxydul setzt sich in dem Maasse, wie Mist zutreten kann, in mikroscopischen Kry-, chappen daraus ab, deren Grösse von der elligkeit abhängt, womit die Oxydation statt-

Journ. f. pract. Chem. XXVIII, 16.

Indigo. \
Probe auf
seine Reinheit.

Schlumberger") hat verschiedene Vorschiedene
Er erklätt diese Probe füt ganz zuverläte Es wäre sonderbar, wenn dem so wäre, da Git auf alle Gemengtheite des roben Indigo's And wirkt. Der Werth, welchen diese Probe hand kann nur in der grösseren Schnelligkeit liegt mit der die Reaction auf das Indigblau ausgebeit wird.

Dana **) hat cine andere Methode angege nach welcher man den Indige mit kohlenstell Natron kocht, während dessen Zinneblorur setzt wird. Aus der klaren Lösung wird; der Indigo durch eine Lösung von Kalibick niedergeschlagen, die Flüssigkeit filtrirt un Niederschlag mit siedender verdünnter Salis gewaschen, wodurch Chromoxydhydrat am gen wird, worauf man den Indigo trocknet, und zu Asche verbrennt, deren Gewicht abgezogen wird. Wird diese Prüfung mit 1 schein Kalf ausgeführt, so hat man den Ver dass, so lange sich Zinnoxydul in dem Ren. gelöst befindet, kein Indigblau aus der Es niederfällt, weshalb das Ungelöste mit eine aung von Zinnexydul in Alkali gewaschen: we kann; ween dann das Chromat hinzukenung bleibt das Zinnoxyd aufgelöst, während

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Chem. XXVI, 217.

[&]quot;) Daselbst', 398.

randeres als Indigblau und Chromoxyd niederge-Archlegen werden.

Fritzsche*) hat folgende Reinigungsmethode Reinigung des les Indigblau's angegeben, die alle bisher ver- Indigblau's.

in chemisch reinem Zustande zu erhalten.

Man bringt 1 Th. rohen, zu Pulver geriebenen Modigo und 1 Th. Traubenzucker in eine Flasche, Welche 40 Th. Wasser fasst, füllt dieselbe zur milfte mit heissem Alkohol an, vermischt dann Th. von einer concentrirten Lösung von Nakronhydrat mit 20 Th. Alkohol und füllt mit diedem Gemenge die Flasche ganz an, worauf man werschliesst und sich selbst überlässt. Das Adquidum bekommt bald eine so tiefe gelbrothe Jarbe, dass es nur an den Rändern durchsichtig ist. Das Albali leitet, wie bereits bekannt war, eine Memmorphose des Traubenzuckers ein, wodurch sich as Indénoxydul mit Wasserstoff zu Isaténoxydul ver-Mnigt, welches von dem Natron aufgelöst wird. Nach Beendigung dieser Veränderung und nachdem sich he Flüssigkeit geklärt hat, wird sie durch einen Meber klar abgenommen. Diese Lösung hat die Eigenschaft, dass sich nicht das Indénoxydul in dem selben Augenblick, wo es sich wieder bildet, Mederschlägt, wie dies mit Lösungen in Wasser Mattandet, sondern die Flüssigkeit durchläuft alle Mianeen von Roth und Violett bis in Blau, und the Indénoxydul setzt sich in dem Maasse, wie lie Lust zutreten kann, in mikroscopischen Kry-. ttallschuppen daraus ab, deren Grösse von der Schnelligkeit abhängt, womit die Oxydation statt-

^{*)} Journ. f. pract. Chem. XXVIII, 16.

findet. Je langsamer dieselbe geschieht, dette grösser werden sie. Alles, was das Natron in Uebrigen aus dem rohen Indigo aufgelöst habte konnte, bleibt in der Lösung zurück. Nachdels sich das Isaténoxydul wieder in Indénoxydul verwandelt hat, wird dasselbe auf ein Filtred genommen, gewaschen, anfangs mit Alkohol, und darin lösliche Theile zu entfernen, und darin mit Wasser, um ein wenig glucinsaures Natron auszuziehen, welches sich auf Kosten des Zuchte gebildet hat, und welches in Alkohol auf lich ist.

Dies würde, wenn man eine sichere Methodhätte, aus dem Ungelösten von dem Indigo Isaténoxydulnatron anszuwaschen, die leichtet und sicherste Methode werden, um den rein Indigo auf seinen Handelswerth zu prüfen, un Fritzsche hofft sie dazu anwendbar macht zu können.

Marchand hat sie als Reinigungsmethich geprüft und die Angabe bestätigt. Aber er gland dass es zur vollkommenen Reinheit erfordering sei, das Indénoxydul noch einmal derselben Inhandlung zu unterwersen.

Bromaniloid.

Brom auf Anilin (C¹²H⁸+NH², Jahresb. 194 S. 374) untersucht. Wird ein Anilinsalz in west Wasser aufgelöst und die Lösung mit einer g sättigten Lösung von Brom in Wasser vermitch so entsteht ein röthlicher krystallinischer Niede schlag, während der Geruch nach Brom

^{&#}x27;) Bullet. phys. math. de l'Acad. de St. Petersbeurg. I, p. 29.

schwindet. Man setzt so viel Bromwasser hinzu, dass zuletzt der Bromgeruch nicht völlig verschwindet, giesst das Liquidum von dem Niederschlage ab und wäscht diesen aus.

Die rothe Farbe der trocknen : Masse rührt von einem fremden, gleichzeitig gebildeten Körper her, von dem die neue Verbindung, welche Bromaniloid genannt worden ist, durch Destillation befreit werden muss. Man bläst am Ende eines Glasrohrs eine kleine längliche Kugel aus, biegt dasselbe in der Mitte in einen rechten Winket, legt das Pulver in die Kugel und ein Stück in den Schenkel hinauf, setzt diesen Theil des Rohrs in eine Sandkapelle so tief ein, dass der Sand aussen weiter hinauf wie im Innern die Masse reicht, und destillirt dann bei mässiger Hitze das Bromaniloid über, welches, wenn nicht das Glas oberhalb der geschmolzenen Masse stark erhitzt worden wäre, mechanisch am Glase binaufkriechen und gefärbt übergehen würde. Das Destillat erstarrt beim Erkalten krystallinisch und wird durch Auflösen in siedendem Alkohol umkrystallisirt.

Man erhält es auch durch Vermischung von Anilin mit Brom ohne Wasser; das Gemenge erhitzt sich, entwickelt Bromwasserstoffsäure und erstarrt zuletzt krystallinisch. Um aber die Einwirkung des Broms zu vollenden, giesst man ein wenig Alkohol darauf und setzt das Brom in kleinen Portionen nach einander hinzu, bis der Geruch danach nicht mehr verschwindet. Man erhält dann einen grünlich grauen, krystallinischen Niederschlag, den man mit kaltem Alkohol abwäscht und darauf reinigt durch Auflösen in

siedendem Alkohol und Umkrystallisiren, die vorhergegangene Destillation.

Das Bromaniloid bildet glänzende, farbi Nadeln, lässt sich leicht zu Pulver reiben, schmit bei + 117° zu einem klaren, farblosen Liquidui welches bei + 3000 siedet und unverändert übe destillirt, worauf es krystallinisch erstarrt. ist völlig neutral, unlöslich in Wasser, wei löslich in kaltem, aber leichtlöslich in siedens Alkohol und in Aether., Kaustisches Kali zeme es nicht im Sieden. Es löst sieh in war Schwefelsäure und schiesst daraus an, der M wird durch Wasser krystallinisch daraus niede geschlagen. Kocht man es damit, so fängt; an zersetzt zu werden, und die Säure färbt, purpurroth. Concentrirte Salpetersäure zem es im Sieden. Es wurde zusammengesetzt funden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	22,27	12_	22,16
Wasserstoff	1,21	8	1,23
Stickstoff	4,72	2	4,36
Brom	71,89	6	72,25

Fritz'sche gibt dafür die wenig wahrschliche Formel = C¹²H⁸+NBr³.

Indigsalpetersäure. Marchand') hat die Indigsalpetersing Dumas's Acide anilique (Jahresb. 1843, S. La ciner neuen Untersuchung unterworfen und durch die Richtigkeit der von Dumas angeste ten Analyse bestätigt. Aber Marchand's Visuche zeigen, dass die krystallisirte Säure 3 Atom Wasser enthält, von denen zwei durch Erhitzen.

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Ch. XXVI, 385.

bis zu + 120° ausgetrieben werden können, aber doch nicht so, dass man ein genaues Resultat bekommt, weil auch die Säure bei dieser Temperatur anfängt, sich zu verflüchtigen. Er bestimmte den genauen Wassergehalt dadurch, dass er sowohl bei + 230° als auch bei gewöhnlicher Lufttemperatur getrocknete krystallisirte Säure analysirte, wodurch es sich ergab, dass die erste = C¹⁴H³O⁴N̈ + H und die letztere = C¹⁴H³O⁴N̈ + H und die letztere = C¹⁴H³O⁴N̈ + H und die letztere = C¹⁴H³O⁴N̈ + Wasser gehen auch verloren, wenn man sie lange Zeit dem Einfluss von trockner Luft aussetzt.

Marchand hat mehrere von den Salzen dieser Säure untersucht. Das Kalisalz wird erhalten, wenn man die Säure in kaustischem Kali im Ueberschuss auflöst und die Lösung verdunstet. War die Säure nicht völlig rein, so wird die Kalislüssigkeit braun, aber aus der verdunsteten Flüssigkeit schiesst das Kalisalz rein und in schönen, gelben Krystallen an, die mit kaltem Wasser wohl ausgewaschen werden müssen, um sie von , anhängendem Kali zu befreien. Es hat nach richtigem Auswaschen eine constante Zusammensetzung, und enthält 21,33 Proc. Kali, was 1 At. Kali auf 1 At. Säure entspricht. Es ist wasserfrei, löst sich schwierig in kaltem Wasser, leichter in siedendem, so wie auch in Alkohol. -Aus der Kalilauge so wie auch aus dem Waschwasser fällt Schwefelsäure die Indigsalpetersäure schön weiss.

Das Ammoniaksalz schiesst in schönen gelben Krystallen an, und ist ebenfalls wasserfrei. Beim gelinden Erhitzen geht zuerst das Ammoniak weg und dann' erst sublimirt sich die freit

Das Barytsalz wird erhalten, wenn man eine Lösung der Säure in siedendem Wasser mit kollensaurer Baryterde sättigt, und die Flüssigke siedend filtrirt. Beim Erkalten schiesst dann die Salz in Büscheln von seinen Nadeln an. Wilde Säure nicht rein, so fällt mit der ungelöste kohlensauren Baryterde ein gefärbtes unrein Salz nieder, welches die fremden Bestandthel hartnäckig zurückhält. Das Salz enthält 5 Atom Krystallwasser, von denen es durch Erhitzen verliert, aber 1 Atom noch bei + 400° zurückhält. 5 Atome Wasser betragen 15,23 Procivon denen sich 12,67 Proc. verslüchtigen. Das getrocknete Salz enthält 3,46 Proc. Wasser.

Wird das Salz bis zum angehenden Glüb erhitzt, so zersetzt es sich augenblicklich starkem Aufblähen, aber ohne Detonation ohne Feuererscheinung. Dabei bleibt eine kohlij pyrophorische Masse zurück, die sich in der Li entzündet und mit Zurücklassung von kohlensam Baryterde verbrennt. Geschieht das Erhitzen haltend, und nicht so stark, dass sich das Sal zersetzt, so sublimirt sich die Hälfte der Sän davon mit Zurücklassung eines basischen Salm Dasselbe Salz wird auch erhalten, wenn man einer siedenden Auflösung der Säure einen Uch schuss von Barythydrat setzt, oder wenn me eine im Sieden gesättigte Auflösung des neutrales Salzes mit kaustischem Ammoniak niederschläghwodurch es dem chromsauren Bleioxyd ganz ähnlich abgeschieden wird. Es besteht aus 1 Atom.

Säure, 2 Atomen Baryterde (= 41,14 Proc.) und 5 Atomen Wasser (= 12,09 Proc.).

Das Silbersalz schlägt sich in Gestalt eines icken, gelben Magma's nieder, löst sich in siemdem Wasser und schiesst daraus in strohgelen Nadeln an, die sternförmig zusammenwachsen. wird im Sonnenlicht braun, bläht sich beim Thitzen zu einer dunkelgrauen Vegetation (verauthlich Paracyansilber) auf, die beim Glühen ilber zurücklässt. Es enthält kein Wasser.

Wir werden weiter unten sehen, dass die Inligsalpetersäure auch aus Salicin erhalten weren kann.

Laurent') hat neue Untersuchungen über Doppelsusite lie Producte der Metamorphose des Indigblau's und Alkalien.

Das Indénoxyd (die Verbindung von 1 Atom hadigblau mit 2 Atomen Sauerstoff, Laurent's hatin, Jahresb. 1843, S. 412), vereinigt sich hicht mit schwesliger Säure, weder wenn sie in hasform sich einander berühren noch wenn sie in concentrirter Auslösung zusammenkommen. Wird aber das Indénoxyd zuerst mit Kali vereinigt und dann schweslige Säure eingeleitet, oder hird das Indénoxyd in zweisach schwesligsaurem hali im Sieden bis zur Sättigung des Salzes ausgelöst und die Lösung zur Krystallisation verdunstet, so schiesst daraus ein Doppelsalz von whwesligsaurem hali und schwesligsaurem Indéntayd an = C16 H10 N2 O4 S+ K S oder JvS+ K S. Dieselbe Verbindungsart hat auch Bestand mit

^{*)} Revue scientifique et industriell. X, 269. Auszug im Journ. f. pract Chem. XXVI, 123.

anderen Alkalien und alkalischen Erden, aber nicht mit anderen Basen. Laurent hat hier mit einen richtigen Vorstellung von der Zusammensetzung dieser Salze eine verwirrende Nomenclatur von knüpft, indem er diese Salze Isatosulfite nennt wie wenn sie eine andere Säure, als schwelige Säure, enthielten.

Das Kalisalz schiesst beim Erkalten in bles gelben, glänzenden, langen Blättern und währen. freiwilliger Verdunstung in regelmässigen Prism an, welche er einem von Naumann supp nirten Krystallsystem angehörig ansieht, welch dieser das diklinometrische genannt hat. Salz enthält 14,8 Proc. oder 5 Atome Wasser, von denen 3 bei + 1000 weggehen, aber 4 beiden übrigen erst in höherer Temperatur, welcher es halb geschmolzen wird und sich and bläht. Durch den Verlust der ersteren Wassen atome wird es dunkler gelb und durch den der leig teren orangeroth. In höberer Temperatur schwäg es sich, während ein dicker, rother, ölähnlicht Körper übergeht, der amorph erstarrt. Das Sale ist ziemlich leicht löslich in kaltem Wassel schwer löslich in kaltem, doch leichter in sieden dem Alkohol. Seine Lösungen sind gelb gesächt und neutral. Wird die Lösung davon in Wamen mit Salzsäure vermischt, so wird das Salz setzt, die Flüssigkeit färbt sich roth, Indénezzi fängt an daraus zu krystallisiren und schwelige. Säure wird frei. Im Sieden fällt sogleich Inder oxyd nieder, während schweflige Säure goo förmig weggeht. Ammoniak zersetzt das Sals ebenfalls, wenn man seine Lösung damit vermischt, die Flüssigkeit nimmt eine Mahagonisarbe

m und sie besteht dann aus schwesligsaurem Kali, tehwesligsaurem Ammoniumoxyd und einer Löting von Indénoxyd in Ammoniak. Ammoniumplisydrat färbt eine concentrirte siedend heisse tussioning viel tieser, und beim Erkalten schlägt sich ein krystallinischer Körper von gelblicher farbe daraus nieder, welchen Laurent für Isalinoxyd (C16 H12 N2 O4) hält. Salzbilder verwantlie die schweslige Säure in Schweselsäure und then auf das Indénoxyd die gewöhnlichen Veränterungen aus. Essigsaures und salpetersaures Bleioxyd schlagen daraus ein Gemenge von Instinoxyd und schwesligsaurem Oxyd nieder.

han Indénoxyd im Sieden mit zweisach schwesighaurem Ammoniumoxyd bis zur Sättigung auslöst. His schiesst in blassgelben, rhomboidalen Taseln ha, die sich schwer in kaltem Wasser lösen, her leicht löslich in siedendem sind. Ammoniak ha Ueberschuss scheidet nicht das Indénoxyd von her schwesligen Säure ab, selbst nicht im Sichen, und Salzsäure zersetzt es schwieriger, wie has Kalisalz. Die Krystalle sind wasserfrei.

Das Indénoxyd löst sich nicht in neutralem Achwesligsaurem Kali, aber wohl in neutralem Achwesligsaurem Natron. Es löst sich auch im Sieden in phosphorigsaurem Natron auf und aus Mieser Lösung schiesst beim Verdunsten im lust-Acerea Raume die Verbindung in Nadeln an. Aus diesen beiden Salzen wird das Indénoxyd abgeschieden, wenn die schweslige oder phosphorige Säure durch eine stärkere Säure freigemacht wird.

Diesen analoge Verbindungen werden erhalten, wenn verschiedene von den Producten der Metamorphose des Indigo's, die Salzbilder enthalten mit schwefliger Säure und mit Kali vereinig werden.

Leitet man z. B. einen Strom von schwellt saurem Gas in chlorisatinsaures Kali (Jahred 1841, S. 423), so schiesst aus der Lösung, wat sie verdunstet worden ist, ein strohgelbes bein platten Fasern an, die in kaltem Wasser schwauflöslich sind. Es ist dies eine entsprechend Verbindung, worin das Chlorisatin ein Doppel salz mit schwesliger Säure und mit Kali gibt, Atom von jedem und ohne Wasser.

Wird Bichlorisatin mit zweifach schwellt saurem Kali gekocht, so vereinigen sich and diese zu einem, in kleinen gelben Nadeln schiessenden Salz, welches in siedendem Wasse wenig löslich ist, und aus 1 Atom von jede besteht.

Wird schwesligsaures Gas in eine Lösung wie bibromisatinsaurem Kali geleitet, so schlägt sie eine gelbe Doppelverbindung von 4 Atom schwesligsaurem Bibromisatin und 4 Atom schwesligsaurem Kali nieder, welche im Wasser wend löslich ist.

Die hier angeführten Verbindungen scheinen mehr für die Ansicht zu sprechen, dass dien Metamorphosenproducte organische Oxyde verbunden mit Chlorkohlenstoff enthalten, wie ich im Jahresb. 1843, S. 438, angeführt habe, und der letztere als Paarling dem Oxyde folgt. Lungen ent nehnt sie Chlorisatosulfites, Chlorisatant sulfites und Bromisatanésulfites.

Isaténsesquioxydul. Ich führte im letzten Jahresberichte S. 418 au. dass Erdmann ein Isaténsesquiexydul durch Be-

handlung des Indénoxyds, mit Ammoniumsulfhydrat dargestellt hat. Dieser Körper ist nun auch von Laurent auf die Weise hervorgebracht worden, dass er Isaténoxysulfuret (Sulfésathyde L. = $C^{16}H^{12}N^2O^2 + C^{16}H^{12}N^2S^4$) mit zweisach sehwesligsaurem Ammoniumoxyd kochte, wodurch er bei einem Versuche ein weisses Polver erhielt, welches sieh in siedendem Alkohol löste und daraus in mikroscopischen Krystallen anschoss. Das Resultat der Analyse atimmt in allen Theilen mit dem von Erdmann (den Laurent aber nicht erwähnt) überein, und er gibt dafür die Formel C16 H12 N2 O3. Erdmann nannte es Isatyd und von Laurent ist es Isatane genannt worden.

Wird das Isatenoxysulfuret statt dessen in der Isatenschwe-Kälte mit zweisach sehwestigsaurem Ammoniumoxyd behaudelt, so erhält man in Folge der Verwandlung des Oxysulfurets in andere Producte, von denen mehrere in der Flüssigkeit löslich sind, ein neues in der Flüssigkeit lösliches Salz, welches am besten erhalten werden soll, wenn man das Oxysulfuret in wenig Alkohol löst und die Lösung mit zweifach schwefligsaurem Ammoniumoxyd vermischt und keeht, bis sich alles aufgelöst und ein graulicher Niederschlag gebildet hat, von dem man die Flüssigkeit abfiltrirt und fast zur Trockne verdunstet. Die Masse wird wieder in Wasser aufgelöst, filtrirt und der freiwilligen Verdunstung überlassen, während welcher das Salz in grossen, rectangulären Tafeln anschiesst. Sollte es nicht anschiessen wollen. so wird die Lösung wieder eingetrocknet und der Rückstand in siedendem Alkohol aufgelöst, aus dem es dann

felsäure.

in seinen Prismen anschiesst, die mit Wassenmankrystallisirt werden.

Die Krystalle sind blassgelb, leicht löslicht Wasser, jedoch im Alkohol lösen sie sich weiß leicht. Salzsture entwickelt daraus keine schriftige Säure und bringt keinen Niederschlag das hervor. Chlor bildet keine freie Schwefelste darin und schlägt nichts daraus nieder, aberd Salz schieset nach der Verdonstung im Nach und nicht im Tafelm an. Be gilt keinen Niede sohlag mit den Salzen der alkalischen Erden, Thonerde, des Bleibands, oder mit Silbersalze Es enthält 2 Atome Wasser, welche bei -

Das Salz wurde analysirt und zusammengen gefunden ans:

· · · · •	efunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	38,9	, 16	38,7
Wasserstoff	4,1	20	4,0
Stickstoff	10,8	4 .	. 11,2
Schwefel	14,2	2	13,0
Saverstoff	24,6	. 8.	25,8
Wasser .	7,4	2.	7,3

Laurent betrachtet ea als ein Ammoniumon salz von einer Säure, der es den lächerlichen Nau Acide Sulfisatameux gibt und deren Salze er fisatamite nennt. Er gibt dafür die Formel G¹⁶ N² O³ S + N H⁴ S + 2 H. Das erste Glied de enthält dann Isaténsesquioxydul, Laurent's fitane. Davon ist der Name abgeleitet worden.

Wird in die Lösung dieses Salzes in Alkale eine Lösung von Platinehlerid in Alkohol getree so lange sich noch Platinealmiak niederschilf die Flüssigkeit filtrirt und durch Schweselwass woff von überschüssig zugesetztem Platinchlorid befreit, so erhält man durch Verdunstung der Maren Flüssigkeit die wasserhaltige Säure in Matten Nadeln angeschossen.

Aus dem Verhalten, welches das Ammoniumbuydsalz zu Salzsäure und Chlor zeigt, ist es klar, biss diese Säure keine gepaarte schweslige Säure bis, wosür wir auch bis jetzt noch keine Beipiele haben *).

Die wahrscheinlichste Formel, welche man der diese Säure geben kann, ist C16H12N2O2S 14HS, d. h. sie ist eine gepaarte Schweselsäure, eren Paarling schwesligsaures Isatenoxydul ist. Ion solchen gepaarten Schweselsäuren haben wir lete Beispiele. Sie könnte dann Isatenschwelsäure genannt werden. Wenn es sich in Zutenst ausweisen sollte, dass gepaarte Unterschwelsäuren existiren, was wohl jetzt noch als unterschieden betrachtet werden muss, so ist sie lenbar eine gepaarte Unterschweselsäure, deren Faarling Isatenoxydul ist.

Rösindénoxyd (Laurent's Indine = C³²H²⁴ Rosindén-N⁴O⁴) gibt, wenn man es mit Alkohol und zwei-schwefelsäure. Ach schwefligsaurem Ammoniumoxyd kocht, ein einz entsprechendes Salz von einer gepaarten schwefelsäure, welche auch nicht durch Salzsäure zersetzt wird. Sie ist jedoch nicht genauer un-

Ersucht worden.

Es ist schon aus älteren Versuchen bekannt, Verbindungen des Indénoxyds mit

Die Zusammensetzung der im Jahresb. 1841, S. 515, ingeführten Sulfäthylschwefelsäure lässt sich allerdings so Erklären, aber das Saure darin ist doch am wahrschein-liehsten Schwefelsäure.

dass sich das Indénoxyd mit Kali zu einer dunkt violetten Auflösung vereinigt, die sich bald mu her dadurch verwandelt, dass das Indénoxyd Bestandtheile von 1 Atom Wasser aufnimmt w isaténsaures Kali (K + C16 H12 N2 O5) gebih wird. Die Verbindung mit Ammoniumoxyd hält sich dagegen besser. Das Indénoxyd 👪 sich mit tief carminrother Farbe in Ammes auf und wird daraus durch Säuren unveräh wieder gefällt. Wird in diese Lösung eine An lösung von salpetersaurem Silberoxyd getreg so bekommt man einen carminrothen Niederschli der nach Laurent's Analyse aus 1 Atom Ind oxyd und 1 Atom Silberoxyd besteht = Ag. Man erhält ihn auch, wenn man die Lösung et von den vorhin angeführten schwesligsauren dénóxyd-Doppelsalzen mit Ammoniak im Uch schuss versetzt, und dann mit salpetersant Silberoxyd niederschlägt, oder wenn man Salz zuerst mit salpetersaurem Silberoxyd A und dann Ammoniak hinzusetzt, und auch wi man das Ammoniak mit dem Silbersalze mis und mit diesem Gemisch das Salz fällt.

Das Indénoxyd-Silberoxyd ist in kaustische Ammoniak unlöslich und es fällt schön caralle roth und krystallinisch nieder, wenn man Ammoniak angewendet hat, während es sich Anwendung von weniger Ammoniak gelatinës and rostroth niederschlägt, wiewohl es dann dieselle Zusammensetzung hat. Es ist zu bedauera, dan nicht untersucht wurde, ob durch Wärme i Att Wasser aus der Verbindung abgeschieden werden kann, ohne dass diese im Uebrigen zerstört wird,

wodurch vielleicht die im Jahresberichte 1843 S. 445 aufgestellte Frage: ob nicht das Indénoxyd = C16 H10 N2 O5 + H sein könne, was für die Kenntniss der richtigen Natur des Indéns und der Oxyde desselben so wichtig ist, hätte beantwortet werden können.

Das Indénoxyd scheint auch mit Ammoniak und Zinnchlorür ein rosenrothes Indénoxydzinnoxydul hervorbringen zu können.

Chlorisatin und Bromisatin geben auf ähnliche Weise mit Silberoxyd rothe oder violette Verbindungen, die auf dieselbe Weise hervorgebracht werden.

Erdmann hat das Hämatoxylin (Chevreul's Hämatoxylia. Hématine) einer ausführlichen Untersuchung unterworfen. Man erhält es bekanntlich aus dem Wasserextracte des Blauholzes, des Holzes von Hämatoxylon Campechianum. Aber die Mühe der Bereitung wird schr abgekürzt, wenn man dazu das im Handel vorkommende Blaubolzextract anwendet. Dasselbe wird zu Pulver gerieben, mit einer grossen Menge Quarzsand gemengt, um das Zusammenbacken desselben zu verhindern, und dann mit Aether so lange extrahirt, als dieser gefärbt durchgeht. Derselbe löst ausser dem Hämatoxylin auch noch andere Stoffe auf, die demselben eine braungelbe Farbe ertheilen. Der Aether wird davon abdestillirt, bis der Rückstand syrupdick geworden ist, den man dann mit Wasser verdünnt, aus welchem durch Auskochen die Lust entsernt worden ist und durch freiwillige Verdunstung anschiessen lässt, was ge-

[&]quot;) Journ. f. pr. Chem. XXVII, 193.

wöhnlich nach ein Paar Tagen stattfindet. Mitterlauge wird dann von den Krystallen abgegt sen und der Rest mit wenig kaltem Wasser von die sen abgewaschen, welches man der Mutterlauge zusetzt, aus der noch mehr Krystalle erhalt werden.

Man kann aus dem Extract 4 seines Gewiel Hämatoxylin erhalten.

Dieser Körper gehört in dieselbe Klasse was Farbstoffen, wie die in den Flechten vorkommiden. Er ist für sich nicht gefärbt, sondem wird es durch den Einfluss von Lust in Verhödung mit Basen, besonders mit Ammoniak.

Das Hämatoxylin schiesst in glänzenden, reg winkligen, vierseitigen, mehrere Linien lan Prismen an, die dem tetragonalen System au gehören scheinen. Erdmann hat von den stallen eine von Wolff gemachte Zeichnung krystallographische Beschreibung mitgetheilt. Farbe ist strohgelb bis honiggelb, je uach ih ungleichen Dicke. Ihr Geschmack ist inten lakritzartig, ohne zasammenziehend oder bif zu sein. Beim Erhitzen werden sie zersetzt ch das geringste Merkmahl von Sublimation; din bleibt viele Kohle zurück, und unter den the stillationsproducten findet sich keine Spur Ammoniak. Sie sind schwer löslich in kalte Wasser, welches ausserdem nur sehr wenig von aufnimmt, und die gesättigte Lösung ist stret gelb. Von siedendem Wasser werden sie is grösserer Menge aufgelöst, die Lösung ist gel und setzt beim Erkalten das Aufgelöste grösstet theils wieder ab. Sie lösen sich sehr leicht Alkohol und in Aether, und werden daraus, we

sie wasserhaltig sind, krystallisirt wieder erhalten. Im entgegengesetzten Falle bleiben sie, aus Mangel an dem dazu nöthigen Krystallwasser gummiähnlich zurück. Dem Sonnenlicht ausgesetzt röthen sie sich auf der Oberfläche, auch wenn sie in einem Glasrohr zugeschmolzen sind; aber die Veränderung dringt nicht tief ein. Reine atmosphärische Luft hat keinen Einfluss darauf, ist sie aber selbst mit der geringsten Spur von Ammoniak gemengt, so röthet sich das Hämatoxylin dadurch sowohl in Krystallen als auch in der Lösung, wobei zugleich Sanerstoff absorbirt wird. Es ist schwierig; dasselbe in einem Laboratorium, wo häufig Ammoniakdampfe vorkommen, gegen das Röthen zu schützen, was sehon durch ein wenig Tabacksrauch, der darüber weggeht, veranlasst wird. Auch beim Filtriren durch Papier, welches kohlensauren Kalk enthält, nimmt es Farbe an, und eine so gefärbte Lösung gibt beim Verdunsten braune Krystalle; man kann sie aber in ihre ursprüngliche gelbe Farbe zurückführen, wenn man in die warme Lösung Schweselwasserstoffgas einleitet.

Das bei + 109° im luftleeren Raume getrocknete Hämatoxylin wurde analysirt und zusammengesetzt gefunden (C=75,00) aus:

	Gefanden	Atome.	Berechnet
Kohlenstoff	63,47	40	63,66
Wasserstoff	4,68 .	34	4,50
Sauerstoff	31,85	15	31,84

Die Formel C⁴⁰ H⁵⁴ O¹⁵ scheint sich nicht auf eine geringere Atomzahl reduciren zu lassen, aber wir kommen darauf weiter unten wieder zusück.

Es glückte nicht durch bestimmte. Verbi dungen des Hämatoxylins mit Basen das Att gewicht, so wie es aus der Formel folgt, zu troliren. Aber das Hämatoxylin vereinigt mit Wasser, und seine Krystalle enthalten stallwasser, dessen Quantität bestimmt wurde. Hämatoxylin, welches aus einer im Sieden, sättigten Lösung anschiesst, wenn sie in verschlossenen Flasche erkaltet, bildet lang Krusten von körnigen Krystallen, die weit, pfiudlicher gegen Licht sind, wie die vorher, schriebenen. Dieselben enthalten 6,6 Proc. W ser, sowohl durch Austreiben desselben. + 120°, als auch durch die Verbrennungsang der im lustleeren Raume bei gewöhnlicher T peratur getrockneten Krystalle. Dies ist Quantität von Wasser, die 3 von dem Sauss in dem damit verbundenen Hämatoxylin ent Wenn dieses 15 Atome Sauerstoff enthält: beträgt das Wasser drei Atome. Die rechtwij gen Prismen dagegen, welche sich bei freim ger Verdunstung absetzen, enthalten 16,03 kg oder 8 Atome Wasser, und sie verwitten luftleeren Raume über Schwefelsäure, wobeli wahrscheinlich 5 Atome Wasser verlieren, ind das körnige Hämatoxylin auf diese Weise Wasser abgibt. Die Uebereinstimmung die Atomzahl des Wassers scheint also die Rich keit der Formel für das Hämatoxylin zu stätigen.

Säuren wirken, wenn sie verdünnt sind in nig auf das Hämatoxylin ein. Sie lösen dassell auf und die Lösung ist roth, aber das Hämatoxyl schiesst wieder gelb daraus an. Von concentritt

Schwefelsaure wird das Hamatoxylin mit braungelber Farbe aufgelöst; wird aber die Lösung gleich darauf mit Wasser verdünnt, so erkennt man aus dem Verbalten der Flüssigkeit zu Kali, dass das Hamutoxylin noch unverändert ist. Lässt man die Lösung längere Zeit stehen, besonders wenn man sie gelinde erwärmt, so fällt Kali nach der Verdunstung daraus einen braunen, in Wasser unlöslichen Körper. Hat man das Gemenge stärker erhitzt, so fällt Wasser einen braunen, in der verdünnten Säure unlöslichen Körper, der sich während des Waschens mit reinem Wasser auflöst. Durch Salpetersäure wird das Hämatoxylin auch in der Kälte zerstört, und aus der gelben Lösung schiesst Oxalsäure an. Chromsäure zerstört es mit hestiger Gasentwickelung. Auch Chlorgas, wenn es in seine Lösung geleitet wird, verwandelt es in eine dunkel braungelbe Masse, welche im Wasser löslich ist.

Das Hämatoxylin bildet mit Basen ungefärbte oder gelbliche Verbindungen, aber dieselben können nur bei absolutem Abschluss von Sauerstoffgas hervorgebracht werden. Derselbe wird, sobald er die Verbindung berührt, absorbirt, wodurch sich dieselbe blassblau, dann dunkler blau und zuletzt braunroth färbt. In einer luftfreien Hämatoxylinlösung gibt luftfreies Barytwasser einen weissen Niederschlag, der, wenn Luft hinzutritt, jene Farben-Veränderungen durchläuft, und wird dann die Baryterde mit einer Säure ausgezogen, so bleibt nicht mehr Hämatoxylin zurück, sondern ein Product der Metamorphose desselben. Kohlensäure hat sich dabei nicht gebildet.

Kali färbt die Hämstoxylinlösung zuerst methenblau, dann purpurroth, braungelb under letzt schmutzig braun. Erdmann suchte ven bens, diese Veräbderungen auf halbem Wegnunterbrechen, um sie untersuchen zu könne Sie durchlaufen ihre Periode, da die kann.

Vermischt man eine Lösung von Hämatorst in wasserfreiem Alkohol mit einer Lösung Walihydrat in Alkohol, so fürbt sie sich in Lust blau und das blau gewordene schlägt in dunkelblauen Flocken nieder.

Das braune Endproduct ist nach Sättig des Afkali's mit Essigsäure in Wasser löst und kann durch schweselsaures Kupseroxyd dergeschlagen werden, aber es wird so schleit dass es sich kaum abwaschen lässt.

Durch Chlorbarium wird das Hämator roth und gibt allmälig einen rothen Niederschaunt wird es hellt Durch eine Lösung von Alaun wird es hellt ohne Niederschlag, und eine Lösung von Kontrole wird einen geringen schwarz viole Niederschlag.

Essigsaures Bleioxyd, sowohl neutralessauch basisches, gibt in der Lösung von Histoxylin einen weissen Niederschlag, der in Lust blau wird und nach dem Waschen Trocknen dunkelblau; er enthält keine Kohlensaure.

Zinnchlorür wird dedurch rosenroth gettik und der Niederschlag behält diese Ferbe. Kapter oxydsalze geben einen schmutzig grangrünes Mit derschlag, der bald darauf schön dunkelbie wird, und nach dem Trocknen eine metallisch Minzende, broncefarbene Masse zurücklässt.

Das Hämatoxylin reducirt mehrere Metalle. Bleioxyd wird in einer Lösung davon zuerst blau ber dann bald grau, und es enthält jetzt reduhirtes Blei. Die Oxyde des Quecksilbers werden and dieselbe. Weise reducirt, und aus Gold- und Silberlösungen wird allmälig das Metall reducirt.

Durch Auflösen des Hämatoxylins in kausti- Hämatein. nchem Ammoniak erhält man eine rosenrothe Lö-Lung, die Sauerstoff aus der Luft absorbirt und sich allmälig immer tiefer dunkelroth färbt. Dabei jest sich das Hämatoxylin zuerst in dem Ammoniak af, wiewohl ein kleiner Theil sogleich verändert wird, aber der grösste Theil in der Lösung ist Soch Hämatoxylin-Ammoniak. Lässt man dann Fine solche Lösung, die nicht mehr übersehüssites Ammoniak enthält, als dass sie gerade unver-tennbar danach riecht, auf einer flachen Schale Meiwillig verdunsten, während von Zeit zu Zeit wenig Ammoniak zugesetzt wird, damit forthährend ein geringer Ueberschuss davon erhalten Wird, so absorbirt sie Sauerstoff aus der Luft und färbt sich dunkler, so dass sie zuletzt dunthel kirschroth wird, fast schwarz aussieht. Da-Murch entsteht ein dunkelrother, elektronegativer Börper, welchen Erdmann Hämatein genannt bat, Mer sich mit Ammoniumoxyd vereinigt und aus der Flüssigkeit in körnigen Krystallen anschiesst, die abgeschieden, mit wenig kaltem Wasser abgespült und zwischen Löschpapier ausgepresst werden. Die Mutterlauge gibt, wenn sie mit einem kleisen Ueberschuss von Ammoniak erhalten wird, noch mehr davon; seizt man aber derselben kein

Ammoniak mehr zu, so trocknet sie zu eine schwarzgrünen, metallisch glänzenden Masse ein welche beim Durchsehen roth erscheint, welche Hämatein ist, welches seinen ganzen Ammoniakgehalt verloren hat.

Wird das Hämatein-Ammoniak in Wasser at gelöst und die Lösung mit Essigsäure übersättig so schlägt sich das Hämatein, dem Eisener ähnlich, mit rethbrauner Farbe daraus niede Nach dem Auswaschen und Trocknen ist schwarzgrün und gläuzend, wie schon oben a geführt wurde. Das Pulver davon ist braunt und um so schöner roth, je feiner es zerrich wird.

Das Hämatein ist wenig löslich in kaltem Wiser, aber mehr in siedendem, und setzt sich miser, aber mehr in siedendem, und setzt sich miser Erkalten daraus ab. Beim Verdunsten se es sich auf der Oberfläche in Gestalt einer schwigrünen Haut ab, die von Zeit zu Zeit niedersin und wenn die Flüssigkeit sehr concentrirt gewiden ist, so bilden sich darin krystallinische Kiner. Gewöhnlich gelatinirt sie am Ende, wie die Krystallkörner zeigen zich, wenn man sie wrührt. Unter dem Mikroscope zeigen sie aus rothen Schuppen zusammengesetzt. Von kohol wird es mit rothbrauner Farhe aufgele und wenig mehr in der Wärme als in der Kalt Aether löst sehr wenig davon auf und färbt abernsteingelb damit.

Beim Erhitzen wird es zersetzt. Kali löst mit blauer Farbe auf, die bald nachher in Bra übergeht. Ammoniak löst es mit prächtig pu purrother Farbe auf. Salpetersäure löst es mit rether Farbe auf, die dann bald gelb wird. Von Salzsäure und verdünnter Schweselsäure wird es mit rether Farbe ausgelöst, die durch Verdünnung gelb wird. Concentrirte Schweselsäure löst es mit brauner Farbe auf, und Wasser schlägt aus dieser Lösung den grössten Theil als hellbraunes Pulver nieder Essigsäure löst weniger davon auf als Mineralsäuren.

Es wurde zusammengesetzt gesunden aus:

•	Gefunden	Atome	Berechn.	Atome	Berechn:
Kohlenstoff	62,65 `	40	62,66	2 0	62,504
Wasserstoff	4,16	30	3,91	16	" 4,160
Sauerstoff :	33,19	16	33,43	. 8	33,336

Die Ammoniumoxydverbindung, welche Erdmann Hämateinummoniak nennt, bildet körnige, schwarzviolette Krystalle, welche durch Auspressen gehörig von der Mutterlange befreit werden, worauf man sie im luftleeren Raume über Schwefelsäure trocknet. Sie verlieren dabei nicht ihr Ammoniak, sind sie aber beim Einlegen in denselben feucht, so geht Ammoniak mit dem Wasser weg und min kann zuletzt nur Hämatein übrig behalten. Wird eine Lösung in der Luft bei gewöhnlicher Temperatur verdunstet, so bleibt wie wir gesehen haben, nur Hämatein übrig. Dieses Salz löst sich leicht in Wasser mit einer tief purpurrothen Farbe. Bei der Analyse wurde es zusammengesetzt gefonden aus:

. 6	efunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	56,26	40 ·	56,29
Wasserstoff	5,17	44 ·	5,15
Stickstoff	6,82	. 4	6,64
Saucestoff	31,75	. 17	31,92

Daraus folgert Erdmann für die Ammonial verbindung die Zusammensetzung = 2 NH⁴ C⁴⁰ H²⁸ O¹⁵ und für das Hämatein = C⁴⁰ H
O¹⁵ + H.

Zieht man diese Verhältnisse in genauere trachtung, so erscheint es sonderbar, Hämatein nur 1 Atom Wasser aufnehmen sollie während es zu seiner Sättigung 2 Atome Amt niumoxyd erfordert. Dies giebt Anlass zu ve muthen, dass das, was hier als 1 Atom Hämatel genommen wird, eigentlich 2 Atome davon and macht, und dass das analysirte freie Hämatein ad 2 Atome Wasser enthält. Dasselbe besteht das aus C20 H14 O7 + H, was vollkommen mit der v mir hinzugefügten berechneten Zusammensetzu des Hämateins übereinstimmt, deren bessere Uel cinstimmung auch Erdmann selbst gefunden. Dann ist das Ammoniaksalz zusammengesetzt. 2 NH4 C20 H14 O7 + H, einer Verbindungsart Krystallwasser, die zuweilen vorkommt. Wasseratom scheint bestimmt darin enthalten; sein, da die Resultate der Analysen wenig va ren und kein einziges sich im Kohlenwasserst gehalte dem Verhältnisse genähert hat, welch erfordert wird, wenn das Wasseratom feh Vielleicht enthält das Salz ursprünglich 2 Aten von denen eins beim Trocknen im luftleei Raume weggeht, aber nicht das zweite.

Kehren wir mit diesen Betrachtungen zu der Hämatoxylin zurück, so wird es sehr wahrschain lich, dass dieses in wasserfreier Form aus Christop besteht, und dass das analysirte aus 2C H¹⁶O⁷ + H bestanden hat. Das Hämatoxylin

hann dann mit 9 Atomen Wasser verbunden werlen, von denen 5 durch Fatiscirung im luftleeren
kanme und 3 durch stärkere Erhitzung weggehen,
las letzte aber nicht ohne Zerstörung des Hümapaylins ausgetrieben werden kann, wie dies in
vielen anderen Fällen stattfindet.

A. Wäre diese Ansicht von der Zusammensetzung Meser Körper die richtige, so würde die Verprandlung des Hämstoxylins in das fürbende Hämatein in einer sehre einsechen Oxydirung von A-Acquivalent Wasserstoff zu Wasser auf Kosten mer Luft bestehen, woderch aus dem Radical C20 H16 das Radical C20 H15 entsteht. Es findet der dasselbe Verhalten statt, als wenn Isaténmydul (reducirtes Indigblau) 1 Aequivalent Wasexstoff in der Luft verliert und sich in Indénkydul (Indighlau) verwandelt, dadurch, dass as Radical C16 H12 N2 zu C16 H10 N2 reducirt wird. Erdmann fand, dass wenn das Hämatein Salzsäure aufgelöst und Zink eingesetzt wurde, Mich sichtbar weniger Wasserstoffgas entwickelte, and dass, wenn die Farbe des Hämateins zu der, Telche eine Lösung von Hämatoxylin in Salzsänre desitzt, reducirt worden war, durch Alkali eine dieisse oder wenig blänliche Verbindung von Linkoxyd mit Hämatoxylin gefällt wurde, die Sim Zutritt der Lust ihre gewöhnlichen Farben-Everanderungen durchlief. Dagegen fand er, dass zeich das Hämatein durch Schweselwasserstoff nicht Hämatexylin verwandelt, wiewohl es dadurch speldeicht wurde; aber das Verhalten ist hier dasrecibe, wie mit dem Farbstoff der Orseille (Jahresb. 4843, S. 387), dass sich nämlich der Schweschwasserstoff mit dem Hämstein vereinigt zu einent

weniger gefärbten Körper, von dem er währen der Verdunstung weggeht, auch wenn die Lallabgehalten wird, mit Zurücklassung von unvil ändertem Hämatein.

Hämatein-Ammoniak aus neutralem essignum Bleioxyd gefällten Hämatein-Bleioxyd gaben wirirende Resultate. Das Hämatein nimmt mit Bleioxyd auf, als dem Ammoniumoxyd entsprich welches es verliess, und die Verbindungen wurden niemals auf einerlei Verbindungspunkt alalten; sie zersetzten sich während des Wischens fortwährend durch den Einfluss der Lasten und Metallsalzen ähnlich beschaffene Niemschläge, wie die Hämatoxylin-Niederschläge und der ersten Einwirkung der Luft, und sie falm nachher fort, sich in der Luft in Braun unzuändern.

Es were zu wänschen, dass der ausgezeich nete Verfasser dieser Untersuchung zur Volle dung der Geschichte des Hämatoxylin's bier von mir angeführten Zusammensetzungs sichten prüfen und seine Untersuchung, nacht er jetzt das erste Stadium der Metamorphose Hämatoxylins in Hämatein durch den Einfluss v Luft und Basen ausgemittelt hat, auch auf 4 letzte, nämlich auf den braunen, in Wasser lichen Körper, der sich mit Basen vereinigt t wabrscheinlich seine Bestandtheile in einem 31 bileren Verhältnisse enthält, ausdehnen möckt Kane's Untersuchungen über die Metamorphon der Flechtenfarben haben gezeigt, welchen Gowinn die Wissenschaft.: hierdarch erhalten hami Schunk') hat aus den Flechtengattungen Le- Lecanorin. peora, Variolaria und anderen mehr verwandten men analogen, farbenbildenden Körper ausgezojen, und diesen Lecanorin genannt. Die Flechwerden zu Pulver gerieben und dasselbe mit ether, so lange derselbe noch etwas auszieht, atrahirt. Die Aetherlösungen lassen dann beim hdestilliren einen grüngelben Rückstand, den men nach derselben Weise mit kleinen Portionen Acther nach einander auszieht, bis er damit et farblos wird. Darauf wird der Rückstand mit Wasser ausgekocht, wieder getrocknet und a siedendem Alkohol aufgelöst, aus dem dann Lecanorin beim Erkalten in völlig weissen, paraförmig gruppirten Nadeln anschiesst. Schunk t 8 mit einander wohl übereinstimmende Anasen damit angestellt, nach denen es zusammen-**Esetzt** ist (C = 75,12) aus:

Gefunden Atome Berechnet Kohlenstoff 60,009 18 60,043 Wasserstoff 4,455 16 4,433 Sauerstoff 35,536 8 35,524,

Sauerstoff 35,550

irmuthlich = C¹⁸ H¹⁴ O⁷ + H. Schunk belehnet seine Analysen nach einem zu hohen komgewicht des Kohlenstoffs und nimmt die Forbel C¹⁸ H¹⁸ O⁸ an, aber es muss nicht selten titfinden, dass mit dem zu hohen Atomgewicht erichtige Quantität von Wasserstoff, welche kvon ganz unabhängig ist, bei der Berechnung zwischen zwei einander sieh nähernden Forbeln fällt, dass sie zu keiner passt. Dies trifft in, wenn man das Atomgewicht des Kohlenstoffs

^{&#}x27;) Ann. de Ch. u. Pharm. XLI, 157.

zu 75,82, anstatt zu 75,12 berechnet, in Felge dessen der Wasserstoffgehalt des berechneten Resultats für 18 Aequivalente zu klein und für 16 zu gross wird. Ich habe daher eins von seinen Resultaten umgerechnet, in welchem 0,445 Lecanorin 0,978 Kohlensäure und 0,1785 Wasser geben, welches, wie man sieht, so vollkommen, wie möglich, mit der Rechnung übereinstimmt. Mit 2 Atomen Kohlenstoff mehr würde man Hämatoxylin haben.

Das Lecanorin vereinigt sich unverändert mit Basen. Es wird von Alkali aufgelöst und daraus durch eine Säure unverändert wieder niedergeschlagen. Wird aber die Verbindung gekocht, so verwandelt sich die Base in kohlensaures Salz, und die Flüssigkeit, welche dann zuckersüss schmeckt, enthält Orcin aufgelöst.

Man erfährt dies am besten durch Barytwasser, welches in der Kälte mit Lecanorin gesättigt wird. Wird die filtrirte Lecanorin-Baryt-Lösung dann bei völligem Ausschluss einer sauerstoffgashaltigen Atmosphäre gekocht, so trübt sie sich, indem kohlensaurer Baryt niederfällt, worauf durch Verdunstung der davon abfiltrirten Lösung das Orcin krystallisirt erhalten wird.

Diese Metamorphose geschieht sehr einsach. Das Orcin besteht nach Schunk's Analyse, deren Einzelheiten aber nicht mitgetheilt worden sind, aus C¹6 H²² O². Dies weicht zwar etwas von den Resultaten ab, zu welchen Dumas und Will (Jahresb. 1840, S. 547) durch ihre Analysen gekommen sind, aber die Abweichungen dieser Analysen weisen hinreichend aus, dass man mit der

Zasammensetzung des Orcins noch nicht auf's Reine gekommen ist.

Wenn Schunk's Analyse richtig ist, so entsteht das Orcin aus dem Lecanozin dádureh, dass in dem letzteren, welches = C18H14Q7+H ist, 2 Atome Kohlenstoff auf Kosten von 4 Atomen Wasser in Kohlensäure verwandelt werden, die sich mit der Base vereinigt, während der Wasserstoff des Wassers mit dem Rückstand von dem Lecanorin zusammentritt, wodurch C16 H22 O7 d. h. Orcin entsteht.

Derselbe hat aus diesen Flechten auch Hee-Pseuderythrin. ren's Pseuderythrin oder Kane's Erythrin (Jahresb. 1842, S. 365) erhalten und dasselbe analysirt, wodurch er dafür dieselbe Formel bekam, wie Kane, nämlich C5H6O2; aber Schunk's analytische Resultate stimmen besser, wie die von Kan'e mit der Rechnung überein. Im Uebrigen Eigenthümlifand Schunk in der mit Aether extrahirten cher Stoff in Flechte einen Körper, welchen Alkohol auszieht, und welcher aus diesem in seideglänzenden Nadeln angeschossen erbalten werden kann. Er röthet Lackmus, vereinigt sich mit Alkali und wird daraus durch Säuren niedergeschlagen. Er ist unlöslich in Aether und besteht aus 61,68 bis 62,15 Kohlenstoff 5,5 bis 5,89 Wasserstoff und 32,82 bis 31,96 Saverstoff.

Vogel') hat über den färbenden Körper in Curcumin. der Curcumawurzel eine Untersuchung angestellt. Er kann auf mehrfache Weise ausgezogen werden. Die einfachste Methode besteht darin, dass man die zu Pulver gestossene Wurzel mit einer Lö-

^{&#}x27;) Journ. de Ch. et de Pharm. II, 20.

sung von Kalibydrat in Wasser auskocht, Lösung filtrirt und daraus das Gurcumin durch tigung des Alkali's mit einer Skure niederschlif - Eine andere besteht darin, dass man aus-Wurzel zuerst: Extracte, Gummi, u. s. w. de Auskochen mit Wasser entfernt; webei ein we Curcumin mit ausgezogen wird. Dann wird Rückstand getrocknet, mit 80 procentigem A hol ausgekocht, der Alkohol wieder abdestill der Rückstand eingetrocknet, das Curcumin das durch Aether im Sieden ausgezogen, und Aetherlösung bis zur Trockne verdunstet. so erhaltene Curcumin ist jedoch noch mit ei flüchtigen Oele verunreinigt, von dem es ei Geruch hat. Dies wird auf die Weise abges den, dass man es in Alkohol auflöst, die La mit einer Auslösung von essigsaurem Bleie in Alkohol fällt, wodurch sich ein gelbes Pu von Curcuminbleioxyd abscheidet, welches dem Waschen zuerst mit Alkohol und darauf Wasser durch Schwefelwasserstoff in Wasser setzt wird, worauf man es auf ein Filtrum nis presst, trocknet und dann mit Aether extrah der das Curcumin auflöst und Schwefelblei-Nach Verdunstung des Aethers b rücklässt. das Curcumin geruchlos, amorph und durcheit nend zurück. Es hat eine zimmetbraune Fl wird aber in Putverform um so schöner je feiner man es zerreibt. Es konnte nicht stallisirt erbalten werden, es schmilzt bei + kann entzündet werden, brennt mit ruset leuchtender Flamme und lässt Kohle die ohne Asche verbrennt. Bei der trocknen stillation wird es zersetzt. Seine Farbe wie

durch Sonnenlicht gebleicht und zuletzt gelbweiss. Es ist unlöslich in Wasser, leichtlöslich in Alkohol und in Aether, vereinigt sich mit Alkalien und Salzbasen, und diese Verbindungen sind. besonders mit Ueberschuss an Basis, braun gefürbt, worauf sieh die Anwendung des Curcuma's zu Reactionspapier gründet. Die Verbindung mit Bleioxyd konnte nicht von unveränderlicher Zusammensetzung erhalten werden. Sie enthielt 43,67 bis 56,63 Proc., Bleioxyd. Es wird von concentrirten Säuren mit carmoisinrother Farbe aufgelöst und unverändert durch Säuren daraus wieder niedergeschlagen. Salpetersäure zersetzt es mit Hestigkeit, wodurch man ein gelbes Harz und einen in Wasser löslichen, gelben, krystalsisirenden Körper-erhält. Durch Borsäure braun gewordenes Curcumin wird durch Alkali blau. Das Curcumin wurde analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

> Kohlenstoff 69,501 Wasserstoff 7,460 Sauerstoff 23,039,

aber da sein Atomgewicht nicht bestimmt werden konnte, so konnte auch keine Berechnung seiner Zusammensetzung gemacht werden. '

Joly*) hat eine Beschreibung von der Berei- Tournesol en tang des sogenannten Tournesol en drapeaux mitgetheilt; es sind diess leinene Lappen, die man in den ausgepressten Sast von Croton tinctorium L. oder Chrozophora tinctoria Juss. eingetaucht und nach dem Trocknen in der Luft den ammo-. iakalischen Dämpfen von Pferdemist ausgesetzt

32

Drapeaux.

^{*)} Annal. de Ch. et de Phys. VI, 111, Berzelius Jahres-Bericht XXIII.

hat. Die blaue Farbe darin wird leicht zente und dadurch roth. Sie wird durch Säuren sehnt riger geröthet wie Lackmas, und sie wird mit her nicht wieder blau durch Alkali. Die Antitigung desselben ist ein Volksgewerbe in die Gegend des südlichen Frankreichs (Grand-Gallgues. Die Waare wird in Holland verwend aber man weiss nicht recht zu welchem Zwisie dient.

Bigenthümliehe Pflanzenstoffe. Salicin.

Ich führte im Jahresb. 1840, S. 503, die all lytischen Untersuchungen an, welche von Pin Erdmann und Marchand, Mulder und Metamorphosen des Salicins im Metamorphosen des Salicins im Metamorphosen des Salicins im Metamorphosen d

Gerhardt') hat das Salicin durch Ventung in Sauerstoffgas analysirt und folgenden sultat erhalten (C = 75,00):

•	Gefunden		Atome	Berechma
Kohlenstoff	55,28	55,24	42	55,269
Wasserstoff	6,50	6,53	56	6,135
Sauerstoff	38,22	38,23	22	38,600

Dies unterscheidet sich um 1 Acquisit Wasserstoff von der von Liebig aufgestei Zusammensetzung:

4 Atom Saliretinhydrat = 30C+30H+

2 At. Traubenzucker = 12C+28H+44

=42C+58H+96

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Chem. XXV, 255. XXVIII, 34.4

Frägt man: wie kann diese Analyse 0,4 Proc. Wasserstoff zu viel geben, ohne gleichzeitig 3,2 Proc. Sauerstoff zu viel auszuweisen? so sieht man sogleich ein, dass diese Zusammensetzungsformel nicht richtig sein kann. Für 56 Atome Wasserstoff hat die Analyse 0,4 Proc. Wasserstoff zu viel und für 58 Atome hat sie 0,195 Proc. zu wenig gegeben. Es ist also klar, dass wenn die analytischen Zahlen richtig sind, die Formel ganz andere Zahlen enthalten muss.

Gerhardt hat gefanden, dass sich durch Behandlung des Salieins mit Kallhydrat im Schmelzen überspiraeasaures Kali bildet, wozu es aber nach seinen Versuchen erforderlich ist, das Sa-Nein im Ueberschuss anzuwenden, und eine gelinde Erhitzung fortzusetzen, bis die Masse, welche anfangs braun wird, wieder weiss geworden ist. Mit zuviel Kali soil man nach ihm spiraeasaures Kali und ein braunes Harz erhalten, die sich schwierig in überspiraeasaures Kali verwandeln lassen. Das Salz wird in Wasser aufgelöst, die Lösung mit Salzsäure übersättigt und das Gefäss in kaltes Wasser gestellt, wodurch sich die Säure in Gestalt eines krystallinischen Magma's absetzt, welches durch Umkrystallisiren aus einer im Sieden gesättigten Lösung in Wasser gereinigt wird. Die Säure wurde analysirt und aus C14 H10O5 + A zusammengesetzt gefunden.

Ehe ich fortsahre, muss ich erst einige Bemerkungen über die Nomenklatur dieser Säuren machen. Die Spiraeäsäure wurde von Löwig zuerst Spiroylhydür genannt, weil er sie als eine Wasserstoffsäure betrachtete, die Sauerstoff im Radical enthält. Nachdem Piria gezeigt batte,

dass die Spiraeasäure aus Salicin erhalten wird, wurde dieser Name in Salicylhydrür umgeändert, eine Benennung, die von französischen Chemikern und einigen Deutschen noch jetzt angewendet wird.

Diese Benennung ist indessen aus allen Gesichtspunkten verwerslich, denn entweder sind alle sauerstoffhaltigen Säuren Wasserstoffsäuren, oder keine. So lange man Grund hat, die freien Säuren als Verbindungen von Sauerstoffsäuren mit basischem Wasser anzusehen, so muss auch die Spiraeasäure so betrachtet werden. Der, welcher wasserhaltige Schweselsäure und ein Salicylhydrür, d. b. eine Wasserstoffsäure von C14 H10 O+ + H, annimmt, geht inconsequent za Werke. Aber wenn die Spiraeasaure eine wasserhaltige: Säure ist, so ist sie vollkommen isomerisch mit Benzoësäure, hat, wie diese, ein Radical = C14 H10, und dieses kann und darf nicht den Namen Benzoyl haben; es kanu auch nicht Salicyl genannt werden, denn wie auch das Salicin zusammengesetzt betrachtet werden mag, so kann man doch picht das Radical C14 H 10 darin enthalten annehmen. Die Verbindungen dieses Radicals mit Sauerstoff werden nicht blos aus Salicin, sondern auch aus mehreren andern Körpern hervorgebracht. Es ist also kein Grund vorhanden, die Benennung von Salix zu entlehnen. Dagegen kommt die Spiraeasäure fertig gebildet durch die Natur in Spiraea ulmaria vor, und es ist am natürlichsten und mit unserm Gebrauch am meisten übereinstimmend, den Namen für das Radical von dieser Pflanze abzuleiten. Ich schlage daher vor., dasselbe Spiryl, die Spiraeasäure,

C14H10O3, spirylige Saure, und die Ueberspiraeasaure, C14H10O5, Spirylsäure zu nennen, und diese Namen werde ich bier anwenden.

Gerhardt hat ferner gefunden, dass wenn Phenylhydrat. man spirylsaures Ammoniak der trocknen Destillation unterwirft, zuerst Ammoniak weggeht und das Salz sauer wird, dass es sich dann aufbläht, und ein dicker öliger Körper übergeht, während sich kohlensaures Ammoniak sublimirt. Dieser ölartige Körper ist Laurent's Hydrate de phényle (Jahresh. 1843, S. 513), welchen Gerhardt nun Phénol nennt. Er hat dafür die von Laurent angegebene Zusammensetzung C12 H12 O2, so wie auch die von demselben davon angegebenen ehemischen Eigenschaften gefunden.

Das Phenylhydrat wird auch erhalten, wenn man die gut getrocknete Spirylsäure, mit Glaspulver mengt und der trocknen Destillation unterwirft.

Er fand ferner, dass die Spirylsäure mit rauchender Salpetersäure unter bestiger Einwirkung eine rothgelbe Harzmasse hervorbringt, aus welcher, wenn die Salpetersäure daraus ausgewaschen worden ist, durch siedendes Wasser Indigsalpetersäure ausgezogen wird, die er analysirte, und wosür er die bekannte Formel = C14 H10 N2 O16, d. h. = C14 H8 O4 + HN erhielt. Man sieht daraus ein, dass die Spirylsäure aus zweierlei Weise zersetzt werden muss, theils in Harz und theils in Indigsalpetersäure, indem hier die Bildung dieser Säure davon abhäugt, dass die Elemente von 1 Atom Wasser aus 1 Atom Spirylsäure austreten, gleichwie bei der

Bildung von mehreren anderen ähnlichen Sängen.

2. B. Zimmetsalpetersäure und Benzoësalput.

säure (worin das Radical des Paarlings ebenfal.

C¹+H¹o ist, die aber 2 Atome Sauerstoff wenig enthält), und es ist wohl wahrscheinlich, de wenn man zur Bildung dieser Säure die w. Mitscherlich für die Bildung der Zimmetspetersäure empfohlenen Vorsichtsregeln (Jahre 1842, S. 259) beobachtet, man nichts and als diese Säure bekommen werde.

Gerhardt betrachtet sie als identisch mit ria's Nitrosalicylsäure (Jahresb. 1840, S. aber Piria's Analyse deutet auf Pikrinsalpsäure, womit er sie auch verglich, wiewohl analyse nicht völlig damit übereinstimmte. 2 Atome Sauerstoff zu wenig gab. Diese lest Säure wird auch aus der Indigsalpetersäure bildet.

Wird die Spirylsäure mit Brom behamse so erhält man eine harzähnliche Masse, aus durch siedendes Wasser eine neue Säure aus zogen wird, die sich beim Erkalten in Geseines weissen krystallinischen Pulvers aus Flüssigkeit absetzt; dasselbe löst sich leicht Alkohol und schiesst während dessen Verdundt in ziemlich grossen Krystallen an. Sie bes nach Gerhardt's etwas schwankender Aus aus C¹⁴ H¹⁰ Br² O⁶ = C¹⁴ H⁸ O⁴ + H Br. Sie also eine gepaarte unterbromige Säure, in welch der Paarling derselbe ist, wie in der Intsalpetersäure.

Er hat ausserdem eine Analyse von dem Soll retin gemacht, die aber sehr verschieden von de von Piria gemachten ausgefallen ist. Ich stelle sie hier zur Vergleichung neben einander:

	P.	G.
Kohlenstoff	72,95	76,5
Wasserstoff	5,75	6,3
Sauerstoff	21,30	17,2.

Auch Marchand hat die Zusammensetzung des Salicins in eine genauere Erwägung gezogen und selbst 5 Analysen damit ausgeführt, während Erdmann auf sein Ersuchen ebenfalls eine Analyse damit anstellte. Nach dem veränderten Atomgewicht des Kohlenstoffs wurden 11 andere Analysen, theils ältere von ihm und Erdmann, theils von Piria, Otto und Mulder berechnet. Der grösste Kohlenstoffgehalt war in einer von seinen älteren Analysen = 54,76 und der niedrigste in einer von Mulder's Analysen = 54,13. Die Mittelzahl von allen diesen 17 Analysen stimmte mit der folgenden berechneten Zusammensetzung überein.

	Atome	Berechnet
Koblenstoff	28	54,72
Wasserstoff	38	6,19
Sauerstoff	15	39,09

Hier ist also in 17 Analysen von verschiedenen Chemikern ½ Proc. Kohlenstoff weniger gefunden, als Gerhardt bei zwei von ihm angestellten Analysen bekam. Wer hat nun recht? Gerhardt, welcher die Verbrennung in Sauerstoffgas vornahm, oder die Anderen, welche zur Verbrennung Kupferoxyd anwandten?

Wird Marchand's Formel = C28 H38 O15,

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Ch. XXVI, 391.

matoxylin als wahrscheinlich dargestellt habe, in 2 C14 H18 O7 + H umgesetzt, so folgen die Meter morphosen des Salicins daraus mit überraschende Leichtigkeit. Die spirylige Säure = C14 H18 O7 die Bestandtheile von 4 Atomen Wasser austreten, und das Salicin wird, anstatt ein grosses Atomgewick und eine complicirte Zusammensetzung zu habes zu dem Oxyd des zusammengesetzten Radick C14 H18 reducirt, welches, im Fall sich die Ansichten bestätigen lassen, dann mit Recht Namen Salicyl erhalten muss*).

Marchand hat auch die Spirylsäure aus liein mit Kalihydrat bereitet, aber er schrevor, einen grossen Ueberschuss z. B. 5 The Kalihydrat auf ein Th. Salicin zu nehmen, Versuch in einer geräumigen Silberschale austellen, die Masse fortwährend umzurühren, die Operation nicht so lange fortzusetzen, alles Blasenwersen aufgehört hat und die Maganz weiss geworden ist. Er hat serner beställ dass die Säure, welche durch Behandlung Spirylsäure mit Salpetersäure gebildet wird,

^{&#}x27;) Zur Entscheidung der richtigen Zusammensetzt des Salicins dürfte es aber nöthig werden, auf die Annach des Salicinbleioxyds zurückzukehren, welches sowohl zurückzukehren, als aus Piria and eine bestimmten Bleioxydgehalt cnthält (63,35 Proc. oder ungefähr so), und woraus das Salicin unveräudert abgeschießen werden kann. 2 Pb + C14 H18 O7 enthält 62,6 Proc. Bleioxyd, aber weniger Kohlenstoff, als aus Piria's Analyse folgt.

digsalpetersäure ist, aus der durch mehr Salpetersäure Pikrinsalpetersäure erhalten wird.

. Winckler's Erfahrung, dass aus der Rinde Amorphes der Ahlkirsche (Cortex Pruni Padi) ein Amyg- Amygdalin. dalin ausgezogen werden kann, welches zu einem zummiähnlichen Rückstand eintrocknet, gleichwie mit den Blättern von Prunus Laurgeerasus stattfindet, ist von Neumann*) bestätigt wor- den. Das Alkoholextract der Rinde wurde in Wasser aufgelöst und die Lösung mit durch Kalihydrat gefälltem Bleioxyd digerirt. Die bleihaltige Flüssigkeit wurde durch Schwefelwasserstoff gefällt, filtrirt, zur Extractdicke verdunstet und wieder in Alkohol gelöst. Aus dieser Lösung chied sich, wenn sie mit ihrem gleichen Volum Acther gemengt wurde, das Amygdalin in Gestalt ines dicken Syrups ab. Dasselbe gab bei der Destillation mit Emulsin ein blausäurehaltiges Littermandelwasser. Mit Barythydrat wurde amyg-Palinsaurer Baryt erhalten.

Zwenger*) hat das Elaterin untersucht. Das Elaterium wird mit Alkohol ausgekocht, die klare Lösung bis zur Hälste abdestillirt und das Elaterin aus der rückständigen Hälfte durch Wasser abgeschieden. Der grünweisse Niederschlag wird getrocknet mit Aether extrahirt, bis er farblos geworden ist, dann in wasserfreiem Alkohol aufgelöst, aus dem nun das Elaterin, besonders bei langsamer Verdunstung in einem hohen und schmalen Gefässe, in farblosen, glänzenden, sechsseitigen Tafeln erhalten wird. Es schmilzt bei

Elaterin.

^{&#}x27;) Buchn. Repert. Z. R. XXV, 360.

[&]quot;) Ann. d. Ch. und Pharm. XLIII, 359.

+ 200°, ohne etwas am Gewicht zu verlieren, und erstarrt zu einer amorphen, gelblichen, durcht scheinenden, gesprungenen Masse. Es kann ent zündet werden, brennt mit rusender Flamme und ist nicht flüchtig. Es löst sich nicht in Wassen, leicht in Alkohol, wenig in Aether; es ist vällig neutral und unlöslich in verdünnten Säuren. Schwefelsäure löst es mit rother Farbe und Wasser schlägt dann aus der Lösung einen brausen Körper nieder. Siedende Salpetersäure löst au leicht auf und Wasser fällt es unverändert wiedet aus. Es enthält keinen Stickstoff und besteht aus (C = 75,815):

Gefunden Atome Berechant Rohlenstoff 69,485 69,292 20 69,174, Wasserstoff 8,225 8,208 28 7,974, Sauerstoff 22,290 22,500 5 22,854;

Die Atomzahlen haben keinen anderen Grunals die Uebereinstimmung mit der Analyse. Atomgewicht hat nicht bestimmt werden köngt

Linin.

Angaben über das Linin hat Pagenstechensnoch folgende hinzugefügt: Es wird aus Pulver der getrockneten Pflanze (Linum cathun ticum) am besten durch wasserfreien Alkohol and gezogen. Derselbe wird dann abdestillirt, nur noch wenig übrig ist, und der Rückstand mit Wasser behandelt, wobei das Linin mit Ham und Blattgrün gemengt zurückbleibt. Aus diesem Gemenge wird es mit concentrirter Essigsame ausgezogen und aus dieser wieder durch Wasser niedergeschlagen, wodurch man es in Gestalt

^{*)} Buchn. Rep. Z. R. XXVI, 313.

eines hellen gelbbrannen Pulvers erhält, welches man mit 25 bis 30 procentigem Spiritus auflöst, aus dem ce beim Erkalten pulverförmig niederfällt. Die Mutterlange lässt es in Gestalt eines Firnisses "sprück, der durch Wasser weiss wird. Später hat er ') angegeben, das direct mit Alkohol ausgezogene Linin mit einer Lösung von Bleizucker in Alkohol zu mischen, Ammoniak zuzusetzen, das Gemenge zur Trockne zu verdunsten und das Linin aus dem Rückstande mit Aether auszuziehen, der es dann beim Verdunsten rein zu-Dies gründet sich darauf, dass das trücklässt. Linin mit dem Bleioxyd keine Verbindung eingeht, während die übrigen durch den Alkohol : ausgezogenen, in Aether löslichen Stoffe unlösliche Verbindungen damit bilden. Inzwischen ; ist es denkbar, dass das so bereitete Linin ölsaures Bleioxyd enthalten könnte. Die Lösung in Essigsäure gibt, wenn man sie in niedriger Temperatur verdunsten lässt, Merkmahle von Krystallen. Es schmilzt zwischen + 1150 und + 1200. Siedendes Wasser nimmt einen Geschmack davon an und wird beim Erkalten trübe. Von Ammoniak wird es mit gelber Farbe aufgelöst, aber dadurch, dass sich das Linin allmälig verändert. Dieselbe Wirkung üben Kali und Natron aus.

Meillet**) hat die Existenz des von Bernays (Jahresh. 1843, S. 460) entdeckten Syringins (Lilacins) bestätigt, und dasselbe aus den Blättern und Samenkapseln ausgezogen.

Syringin.

^{*)} Buchn. Rep. XXIX, 216.

[&]quot;) Jaurn. de Ch. et de Pharm. I, 25.

Ononin.

Reinsch') hat in der Wurzel von Ononis spinosa einen eigenthümlichen krystallisirentig Körper entdeckt, den er Ononin mennt. Wurzel wird mit warmem Alkohol extrahirt will dieser noch warm wieder davon abfiltrirt. By ins Bläuliche schillernde Tinctur wird bis : Consistenz eines dicken Syrups abdestillirt und dieser mit Wasser behandelt, um durch diesen lösliche Stoffe auszuziehen. Aus dem Rückstands zicht Aether dasjenige aus, was er lösen kann, als Harz, Fett, Schillerstoff; darauf wird 60 ptog. centiger Alkohol angewendet, welcher aufnimit was er kann. Dann bleibt ein hellbraunes Puli ver übrig, welches mit Alkohol gekocht wir aus dem sich nun beim Erkalten das Ononin I unregelmässigen, schmutzig weissen Krystallige abscheidet, von denen durch Verdunsten des kohols noch mehr erhalten wird. Die Krysta werden zu Pulver gerieben und dieses in Kälte mit 75 procentigem Alkohol behandelt, will cher, ausser ein wenig Ononin, einen Rest w dem S. 384 angeführten bittersüssen Stoff auszielt Das zurückbleibende gelbe Pulver wird in sieden dem Alkohol aufgelöst, die Lösung mit Blutis genkohle vermischt und gekocht, worauf sie sie dend filtrirt strohgelb durchgeht und das Onon in weissen Krystallnadeln absetzt. Durch fortget. setztes Abdestilliren und Erkalten des Alkohels wird noch mehr davon erhalten.

Das krystallisirte Ononin bildet farblose, feing. Nadeln, die sich unter dem Mikroscope als vierseitige Prismen ausweisen. Es hat anfangs keinen

^{&#}x27;) Buchn. Rep. Z. R. XXVI, 12. XXVIII, 18.

Geschmack, schmeckt aber hintennach etwas süss-Mich. Es schmilzt leicht und erstarrt krystallizisch, ist theilweise flüchtig, aber grösstentheils mersetzt es sich bei der trocknen Destillation, Arennt mit rusender Flamme und lässt keine Asche zurück. Es ist unlöslich in Wasser und in Aether, aber löslich in Aktohol und wird darans durch Wasser in Gestalt eines krystalliwirten Pulvers wieder niedergeschlagen. Von isoncentrirter Schwesclsäure wird, es mit gelber Rarbe aufgelöst, die bald nachher schön hellroth and zuletzt kirschroth wird. Wasser schlägt Mann einen braunen Körper daraus nieder, unter Entwicklung eines aromatischen Geruchs. Salpedicesaure löst es anfangs unverändert auf, beim Farhitzen bildet sich Oxalsäure, eine bittere Substanz und eine eigenthümliche Säure. Salzdure greist es in der Kälte nicht an, aber im Rieden bildet es damit einen gelben Klumpen, der erst nach fortgesetztem Sieden zu einem violetten, krystallinischen Pulver zerfällt. Von Ka-'lilauge wird es nicht aufgelöst, wenn man sie nicht damit erhitzt. Beim Erkalten krystallisirt das Ononin in Nadeln wieder aus. Ist die Löang sehr concentrict, so erstarrt sie krystallinisch. 🔌 Non Wasser werden Krystallnadeln von Ononin daraus, abgeschieden.

Reinsch") hat ferner in dem Samen von Nigella sativa einen eigenthümlichen extractähnlichen Stoff gefunden, den er Nigellin nennt. Man extrahirt den zerstossenen Samen mit 80 procentigem Alkohol und destillirt aus der Lösung

Nigellin.

^{&#}x27;) Pharm. Centralbl. 1842, S. 314.

den grössten Theil vom Alkohol wieder ab. De Rückstand besteht dann aus 2 Schichten, eint in zurückgeworfenen Lichte indigblauen G welches abgeschieden wird, und einem braus Liquidum, aus dem man den Rest von Alkeli abdunstet, und dann mit Aether schüttelt, lange dieser noch etwas auflöst. Das Ungelä wird mit seiner 12fachen Gewiehtsmenge Was verdünnt und mit Bleiessig gefällt, die Fluid keit filtrirt, durch Schweselwasserstoff von Bl befreit, im Wasserbade eingetrocknet, der Rück stand in 90 procentigem Alkohol aufgelöst i die Lösung wieder verdunstet. Der Rückste wird nicht völlig trocken, sondern bleibt zil wie venetianischer Terpenthin; er hat eine ge Farbe, einen schwachen Kümmelgeruch und ei bitteren Geschmack. Er wird in höherer To peratur zerstört, löst sich in Wasser und in kohol nach allen Verhältnissen, und löst nicht in Aether. Er zersliesst an der Lust; sorbirt Sauerstoff und bildet Absatz: Behandlung mit Bleioxyd wird er durch sehrw dünnte Alkalien nach einigen Minuten präck grün und im Sonnenlichte schillernd. concentrirte Alkalien verwandelt er sich in die braunen Absatz. Durch Bleiessig wird er einigen Augenblicken gefällt. Er wird durch petersaures Quecksilberoxydul and durch Qued silberchlerid gefällt, aber nicht durch salpete stures Silberoxyd, wehn er nicht der Eine kung des Sonnenlichtes ausgesetzt wird, woden das Gemenge eine braune Farbe ausimmt sich mit einer Haut von reducirtem Silber überzieht.

Buchner d. J. ') bat in der Wurzel von An- Angelicin. elica Archangelica einen eigenthümlichen kry-Milisirenden Körper entdeckt, den er Angelicin ennt. Der Angelicabalsam (S. 343) wird in Kahydrat aufgelöst und durch Destillation von flüch-Das zurückbleibende concenligem Oel befreit. birte, alkalische Liquidum wird mit Alkohol ver-Minnt, das Alkali darin mit Kohlensäuregas gemittigt, die Flüssigkeit von dem niedergeschlageben kohlensauren Kali absiltrirt, im Wasserbade bis zur Trockne verdunstet und der Rückstand mit Aether behandelt, welcher das Angelicin ausheht und angelicasaures Kali u. s. w. zurücklässt. Sach Abdestillation des Acthers bleibt das Angeicin grösstentheils krystallisirt zurück.

Darch Umkrystallisation aus Alkohol wird es in farblosen Krystallen erhalten. Es hat keinen Geruch, und der Geschmack, welcher nicht sogleich bemerkt wird, ist anhaltend gewürzhaft and brennend. Es schmilzt leicht, wird in trockner Destillation zerstört, ist unlöslich in Wasser, keichtlöslich in Alkohol und in Aether, und vertinigt sich in der Wärme mit Kali, aber der grösste Theil von der Verbindung schwimmt auf der Lösung in röthlichen, ölähnlichen Tropfen, lie beim Erkalten zu einer weissen Masse erstarren. Von dem Kali wird es durch Säuren, selbst durch Kohlensäure abgeschieden. Die Anwenlung der Kohlensäure bei der Bereitung gründet sich auf die Zersetzung des Angelieinkali's, worauf es sich mit Aether leicht aus den Kaliverbin-

[&]quot;) Buchn. Rep, Z. R. XXVI. 177.

dungen, die durch die Kohlensäure nicht zerset werden, ausziehen lässt.

Athamautin.

Winckler') hat aus der Wurzel von Ath manta Oreoselinum einen eigenthümlichen Körg abgeschieden, welchen ich schon S. 342 we seiner Eigenschaft, Valeriansäure hervorzubring angeführt habe. Die Wurzel wird fein zerstoss mit 80 procentigem Alkohol extrahirt, der All abdestillirt , der Rückstand eingetrock hol dann mit reinem Aether ausgezogen, die Löst in Aether mit Blutlangenkohle behandelt und Aether wieder abdestillirt, wodurch ein öläh cher Körper zurückbleibt, der allmälig zu ch unregelmässigen, krystallinischen Masse erst die man in ihrer 3 bis Afachen Gewichtsma 80 procentigen Alkohols auflöst. In diese Lön wird die 60fache Gewichtsmenge kalten Wait in einem anhaltenden feinen Strahl eingeme das Gemenge wohl umgeschüttelt und an ein kaltem Orte so viel wie möglich in Ruhe i wenigstens eine Woche lang stehen gelassen, bei sich eine geronnene Masse von feinen stallen abscheidet. Man kann die Masse auch siedendem, 60 procentigem Alkohol auflösen, dem es dann beim Erkalten in feinen Nadeln, dem Thein ähnlich sind, anschiesst.

So wie es durch Wasser niedergeschle worden ist, bildet es nach dem Trocknea weisses Mehl. Es ist völlig neutral, schall wie ranziges Fett und hintennach scharf, schall weit unter dem Siedepunkte des Wassers einem farblosen Liquidum, welches krystalling

^{&#}x27;) Buchn. Rep. Z. R. XXVII, 169.

erstarrt. Es kann entzündet werden, brennt mit röthlicher, rusender Flamme und hinterlässt einen geringen kohligen Rückstand, der leicht und ohne etwas zurückzulassen, verbrennt. Bei der trocknen Destillation wird es zersetzt, und das Destillat hat einen, dem Rüböl ähnlichen Geruch. Es ist unlöslich in Wasser, leichtlöslich in Alkohol und in Aether. Verdünnte Säuren wirken nicht darauf, nicht einmal im Sieden, webei es nur den Geruch nach ranzigem Fett verbreitet. Es löst sich in concentrirter Schwefelsäure mit brauner Farbe und trübe auf, aus der Lösung sallen nach einigen Minuten grauweisse Flocken nieder, und die Flüssigkeit riecht stark nach Valeriansäure und giebt bei der Destillation ein wenig von dieser Säure. Mit Salpetersäure übergossen sammelt es sich auf deren Obersläche in farblosen Oeltropfen an, allmälig wird das Gemenge trübe und nach Valeriansäure riechend. In der Wärme wird dieser Geruch stärker entwickelt, wobei sich eine gelbe Masse abscheidet, die wie Axungia nitrica riecht. Mit Kalihydrat gibt es im Schmelzen eine reichliche Menge von valeriansaurem Kali. Es kann Athamantin genannt werden.

Heumann*) hat in den Blumen von Prunus KrystalliniPadus einen krystallisirenden Körper gefunden. scher Körper
aus AhlkirEr digerirte die frischen Blumen mit Alkohol, schenblumen.
destillirte den Alkohol wieder ab und erhielt ein
zurückbleibendes Liquidum, welches den Geruch
der Blumen besass, von dem keine Spur an dem
Destillate bemerkt wurde. Aus dem Liquidum

^{&#}x27;) Buehn. Rep. Z. R. XXVIII, 363.

setzen sich nach der Verdanstung bis zur Pieines dünnen Extracts eine Menge von Krystab, welche, nachdem die Mutterlauge davon Löschpapier abgetropft worden war, regelnigebildete Prismen waren, die den Geruck, Ahlkirschenblumen hatten und sich ohne Bistand sublimiren liessen. Sie lösten sich in petersäure von 1,49 ohne Zersetzung aufwenig Wasser verdünnt der freiwilligen Van stung überlassen wurde, in Krystallen wir ab. Er vergleicht diesen Körper mit dem kryslisirenden riechenden Stoff in den Tonkaben und im Trifolium Melilotus.

Menyanth.

Brandes") hat aus Menyanthes trisoliate eigenthümlichen, bitteren, extractähnlichen, abgeschieden und nennt ihn Menyanth. Die tog Pflanze wird mit 70 bis 75 procentigem All extrahirt, der Alkohol wieder abdestillirt, de gesetzte Harz abfiltrirt, die Lösung, welche Zi enthält, verdünnt und mit Hefe in Gährun setzt, filtrirt, mit geschlämmten Bleioxyd (2 U auf ein Pfund von der trocknen Pflanze) gem und damit unter öfterem Umschütteln mae Das Bleioxyd wird schön gelb und zum. von der Flüssigkeit aufgelöst. Dann win Flüssigkeit filtrirt, durch Schwefelwasserste Blei befreit, wieder filtrirt, bis zur Extraction höchstens bei + 50° verdunstet, und der stand in 95 procentigem Alkohol aufgelöst, eine braune Masse ungelöst zurückbleibt. wird die Alkohollösung mit Blutlaugenkohl

^{&#}x27;) Arch. der Pharm. XXX, 154,

der Hälte behandelt, kitnirt, menn sie fest farblos geworden list, and auf einer flachen Schale der freiwilligen Verdunstung überlassen. Wenn ner noch wenig davon übrig ist, so wied dieses mit reinem Aather behandelt, men daraus ein Fett anazuzishen, was auch durch: Wasser ausgefällt werden kann, worauf man die Flüssigkeit über Schwefelaure vordunsten lässt, webei der Rückstand an den Rändern krystadlinisch körnig und id. dhr . Mitte weissgelb und durchsjehtig wird. Dati Menjanth kat: einen äusserat: starken, aber rein bitters Geschmackt, nicht ähnlich dem des gewöhnlichen Extratas. In: Auflösung verträgt ès keine starke Erbitzung, über - 50° färht es sich beten und nimmt, den setwas, brenzlichen Geschmack desi gewöhnlichen Extracts an. Beim Erhitzen sehmilet es salld wird zerstört. Es ist leicht löslich in: Wasser und in Alkohol, unlöslich in Aether, und gibt keine Verbindungen mit Metallesizon. Die geringen Fällungen, welche entstehen; rühren ivon Stoffen her, die durch die Reinigungsmethode nicht völlig entfernt werden hometen.

Weiss') hat aus den Blättern von Ruta graveolens einen eigenthümlichen krystallinischen
Körper abgeschieden und denselben Rutin genannt.
Die Blötten werden mit wasserfreiem Alkohol
ausgategen, der Alkohol wieder abdestillist und
der Rückstand mit Aether behandelt, welcher das
Rutin nnaufgelöst zusücklässt. Oder man digerirt
die Blätter im Sieden mit Essig, den man noch
werm wieder altfiltzirt, und der Rückstand wird

Rutin.

[.] m Rharm. Centralbil. 1842; S. 903.

ausgepresst. Beim Erkalten scheidet sieh das Rutin daraus ab, und nach einigen Tagen hat sich noch mehr daraus abgesetzt. Man kann auch die Blätter mit verdünntem Ammoniak ausziehen und aus der Lösung das Rutin durch eine Säure niederschlagen. In beiden Fällen wird das Rutin durch Aether von den dasselbe begleiteten fremden Stoffen befreit. Das Rutin wird dann in siedendem Alkohol aufgelöst und die Lösung der Verdunstung überlassen, wobei es sich theids als gelbes Pulver und theils in warzenähnlichen Krystallen absetzt. Es ist gelb, sehmilzt leicht, gibt beim stärkeren Erhitzen ein gelbes Gas und sublimirt sich theilweise, wird aber grösstentheils zerstört mit dem Geruch nach: angebramaten Zucker. Es gibt kein stickstoffhaltiges Destil-Kaltes Wasser löst 0,004 and lationsproduct. siedendes 0,012 davon auf , und das Anfgelöste krystallisirt beim Erkalten. 76 procentiger Alkehol löst kalt wenig davon auf. 80 procentiger löst es im Sieden mit hellgelber Farbe aus und aus der Lösung setzt sich während des Erkaltens nichts ab, oder nicht eher, als bis sie zur Consistenz eines Syrups verdunstet worden ist. In Aether ist es unlöslich. Von Säuren wird es mit dunklerer gelber oder brauner Farbe aufgelöst und durch Wasser unverändert wieder daraus niedergeschlagen: Selbst Salpetersäure kann davon abdestillist werden.

Das Rutim röthet Läckmus und kann mit Basen vereinigt werden. Es bildet mit Alkalien krystallisirende, braungelbe Verbindungen. Die Verbindungen mit Erden sind gelb. Die mit Thonerde ist eine schöne Lackfarbe. Die Lösung

des Rutins in Wasser oder in Alkohol fällt die Metallsalze meistens mit gelber Farbe, wenn nicht das Metalloxyd eine Veränderung der Farbe veranlasst, weshalb die Niederschläge von Eisenoxydul, Eisenoxyd und Kupferoxyd mehr oder weniger tief grün gefärbt sind. Das Rutin widersteht als Farbstoff der Bleichung in der Sonne.

Es scheint in die Klasse der Säuren eingereiht werden zu müssen.

Vor einigen Jahren zog Nativelle aus der Centaurea benedicta einen krystallisirenden Stoff aus, den er Coicin nannte. Die Bereitungsmethode dafür war dieselbe, wie die für Saliein und Phloridzin. Dieser Körper ist von Scribe*) genauer untersucht worden, der ihn in der ganzen zahlreichen natürlichen Familie der Cynarocephaleen gefunden hat. Er krystallisirt in weissen, durchsichtigen Nadeln, bat keinen Geruch, schmeckt bitter, ist völlig neutral, und verändert sich nicht in der Luft. Er kann geschmolzen werden, zersetzt sich aber, wenn man ihn darüber hinaus erhitzt. Er löst sich schwierig in kaltem Wasser, aber viel mehr in siedendem. Wird seine Auflösung längere Zeit gekocht, so wird sie trübe und setzt einen zähen Körper ab, der so klebrig wie Terpenthin ist. Er löst sich leicht in Alkohol, wenig in Aether. Schwefelsäure wird roth dadurch. Es war zusammengesetzt aus (C=75,00):

Gefunden Atome Berechn. Atome Berechn.
Kohlenstoff 62,9 42 63,007 28 63,165
Wasserstoff 6,9 56 6,989 36 6,757
Sauerstoff 30,2 15 30,004 10 30,078.

Cnicin.

^{*)} Comptes Rend. XV, 808.

Kohlenstoff und Wasserstoff sind bier in derselben Menge vorhanden, wie in Gerhardt's Analyse des Salicins, uber das Cnicin enthält 4 Atome Sauerstoff weniger, als das Salicin, und wenn nach den Betrachtungen über Marchand's Formel für das Salicin dieses = C1+ H10 O7 ist, so würde das Cniein = C14 H10 O5 sein.

Künstliche Hefe.

Fownes*) hat folgende Bereitungsmethode der Hefe, wo sie nicht vorhanden ist, angegeben. Waitzenmehl wird mit Wasser zu einem steisen Teig angekuetet und dieser leicht bedecht aa einen mässig warmen Ort gelegt. Am dritten Tage' sieht man, dass sieh darin Lastblasen entwickeln, und er bekommt einen unangenehmea sauren Geruch. Dieser Getuch verschwindet buld wieder, die Lustentwickslung vermehrt sieh und die Masse bekömmt einen spirituüsen Geruck, der aber nicht unangenehm ist. Dies findet den 6ten oder 7ten Tag statt. Dann ist er fertig, um zur Hefebereitung angewandt zu werden. diesem Zweck rührt man ihn mit lauwurmen Wasser genau an, und setzt ihn zu einer guten, mit Hopfen gemachten Malzwürze, die bis auf + 28° bis + 32° erkaltet ist. Das Gemenge geräth in einigen Stunden in volle Gährung, nach deren Beendigung man auf dem Boden des die Substanz enthaltenden Gefässes eine vortreffliche Hefe findet. Die geklärte Phissigkeit ist ein wohlschmeckendes Getränk.

Fownes hat nicht die Verhältnisse der Stoffe vorgeschrieben, aber folgendes Beispiel weist es ungefähr aus: Eine mässige Handvoll Waitzen-

[&]quot;) Phil. Mag. XXI, 352.

mehl wurde mit kaltem Wasser zu einem steisen Teig eingeknetet, derselbe in Papier eingewickelt und in einem geheizten Zimmer nicht weit von einem Kachelofen 7 Tage lang aufbewahrt, während dessen er von Zeit zu Zeit umgeknetet wurde. Dann nimmt man 4 Kanne Malzschrot und 3 Kannen Wasser mit einer angemessenen Menge Hopfen zu einer Würze und mengt diese mit dem gegohrenen Waitzenmehl. Nach beendigter Gährung wurde davon fast ½ Maas vortrefflicher Hefe zum Brodbacken erhalten.

Dies verdient besonders von Landleuten beachtet zu werden, die sich oft keine Hese verschaffen können, wenn sie derselben bedürsen.

Piesse') hat darauf aufmerksam gemacht, dass in der Maische, die man beim Brauen auslaugt, und nachdem die Würze davon abgelaufen ist, noch Stärke zurückbleibt, welche aus Mangel an Diastas nicht in Zucker übergeführt worden ist. Diesem Uebelstand wird nach seiner Angabe dadurch abgeholfen, dass man dem Malz zurücklässt und dieses beim zweiten Aufgiessen des siedenden Wassers wieder zusetzt. Er empfiehlt, und wahrscheinlich mit Grund, in das Gefäss, in welches die Würze zum Erkalten abgezapft wird, einen losen schwimmenden Boden zu legen, um eine anfangende Oxydirung durch den Zutritt der Lust zu verhindern.

Deville**) hat den Refractionsindex des was-Producte der serfreien Alkohols zu 1,0787 bestimmt. Er wird Weingährung Refractionsindex d. Alkohols.

^{*)} Phil. Mag. XXI, 317.

[&]quot;) Aunal. de Ch. et de Phys. V, 136.

durch Wasser vermindert, aber auf die Weise, d die Verminderung zuerst zunimmt und dann wie abnimmt, so dass der Refractionsindex alle immer grösser wird, bis 1 Acquivalent Alkeli sich mit 1 Atom Wasser vereinigt hat, d. h. C+H12O2+H entstanden ist. Deville hat? Wasserprocente dann zu 19,6 berechnet, sie sind nicht höher als 16,353, und mit dies Grade der Verdünnung mit Wasser hat er kel Versuche angestellt.

Leichte Bildang der Aetherarten zensäuren.

Gaultier de Claubry") hat eine Methi angegeben, um mit verschiedenen Pflanzensäuf durch Pflan- direct aus Alkohol Aether hervorzubringen, el die Mitwirkung von einer Mineralsäure. hitzt die Säure in einer tubulirten Retorte stark, als sie es verträgt, ohne sich zu subli ren oder zu verändern, und lässt den Alkei tropfenweise darauf fallen, wodurch sich sogid Aether bildet und abdestillirt, gemengt mit A hol und wenig Wasser. Er hat dies versucht Oxalsaure, Bernsteinsaure, Citronensaure Benzoësauré.

Weinsaures Acthyloxydkali.

De la Provostaye") hat die Krystallfo von weinsaurem Aethyloxydkali gemessen, schrieben und abgebildet. Dasselbe krystalla in einem geraden, rechtwinkligen Prisma, ches dem rhombischen System angehört.

Oenanthyligsaures Aethyl-Pflanzenreich.

Wöhler***) hat auf die Aehnlichkeit oxyd, hervor merksam gemacht, welche in dem Geruch gebracht im Quitten und des oenanthyligsaurem Aethyloxy

^{*)} Ann. der Ch. u. Pharm. XLIH.

[&]quot;) Ann. de Ch. et de Phys. VI, 162.

Ann. der Ch. u. Pharm. XLI, 239.

stattfindet. Das Riechende in den Quitten befindet sich in ihrer Schale. Wöhler liess die Schale von Quitten mit Wasser destilliren und erhielt auf dem überdestillirtem Wasser einen grösseren Tropfen Oel, welches stark nach dieser Aetherart roch. Als dieses Oel mit Kalilauge gemengt und damit destillirt wurde, ging ein Theil davon unverändert über, so dass es den Geruch behielt; aber das Kali hatte eine Säure aufgenommen, welche nach der Abscheidung mit einer stärkeren Säure, so weit die kleine Menge eine Untersuchung gestattete, die chemischen Eigenschaften der oenanthyligen Säure zu haben schien.

Francis') hat eine Verbindung des Aethyl- Kokkeltalgoxyds mit Kokkeltalgsäure hervorgebracht, indem saures Aethyler in eine gesättigte Lösung der Säure in Alkohol Salzsäuregas einleitete. Sie schied sich einem Theil nach während des Versuchs ab in Gestalt eines fast farblosen Oels, welches beim Erkalten erstarrie. Der Rest wurde daraus durch Wasser abgeschieden. Von freien Säuren wurde sie dann durch Kochen mit einer Lösung von kohlensaurem Natron befreit. Sie war eine fast weisse Masse, jedoch mit einem geringen Stich ins Braune. Sie war spröde, geruchlos und von butterähnlichem Geschmack. Sie schmilzt bei + 320 lässt sich leicht verflüchtigen und wird partiell zersetzt. Von Kali wird sie wie Aetherarten im Allgemeinen zersetzt.

pxyd.

Sie wurde zusammengesetzt gefunden

^{&#}x27;) Ann. der Ch. u. Pharm. XLII, 261.

, .	Gefanden	Atoms	Berechnet
Kohlenstoff	76,552	39	76,766
Wasserstoff	12,847	78	12,753
Sauerstoff	10,601	4,	10,481
H10 O + C35	H ⁶⁸ O ⁵ .		•

Elayigas.

= C+

John Davy gab früher an (Jahresh. 1823, S. 69), dass man bei der Bereitung des Elegigases aus Schwefelsäure und Alkohol ein Guerhalte, welches mit 10 Kohlenoxydgas gemengs
sei. Vogel d. J. 1) hat dieses Verhalten untersucht und gefunden, dass diese Angabe nicht und
gegründet ist. Er mischte 1 Unze Alkohol vor
0,80 specif. Gewicht mit 4 Unzen concentricts
Schwefelsäure, und erhielt durch Destillation den
selben 11 1 Liter Gas, aufgefangen in 15 nach
einander gefüllten gleich grossen Glasglochen
also 4 Liter in jeder.

Bei der Untersuchung zeigte es sich, dass in Elaylgas schon von Anfang an Koblensäuren enthielt, welches mit Kalkwasser abgeschielt werden konnte. Der erste Drittheil des Gont war nach Abscheidung der Kohlensäure reint Elaylgas. In dem zweiten Drittheil war Kohlen oxydgas in zunehmender Menge enthalten. Ab das Elaylgas im Dunkeln durch Chlorgas contesit wurde, blieb Kohlenoxydgas zu höchste 4 Procent übrig, welches an seinen Rigenschiften erkannt werden konnte, und in dem letzte Drittheil kam fast nur Kohlenoxydgas.

Eine jede von diesen Metamorphosen gehid nur einer gewissen Temperatur an. Ich führte im Jahresb. 1843. S. 488. Mitscherlich's Er-

⁾ Journ. f. pr. Chem. XXV, 300.

fahrung an, dass Schwefelsäure den Alkohol in Wasser und Elayigas bei einer Temperatur von 4 1600 bis + 1700 katalysirt, wenn dampfförmiger Alkoltol in eine so verdünnte Schweselsanre wingeleitet wird, dass sie bei + 1600 siedet, und duse sich die Flüssigkeit dadurch nicht einmal Mebt. Erreicht die Säure eine Temperatur von 1700, so färbt sie sich; es findet gleichzeitig leine andere Metamorphose statt, die Producte won beiden mengen sich, die der ersten im Abnehmen und die der zweiten im Zunehmen, bis in einer gewissen noch höheren Temperatur die der ersteren aufhören und die der letzteren fort-Ahren. Dies enthält die Erklärung des von John Davy beobachteten und von Vogel d. J. bestätigten Factums.

Stenhouse") hat einen neuen krystallini-Unbestimmte er Verbindung er von Chlorcyan schen Körper dadurch hervorgebracht, dass Mine Lösung von Quecksilbercyanid oder von mit Alkohol. wasserfreier Cyanwasserstoffsäure in Alkohol mit trocknem Chlorgas behandelte. Dies führte er huf folgende Weise aus: 4 bis 5 Unzen Quecksilbercyanid wurden äusserst fein pulverisirt, Fin einer tubulitten Retorte mit einer gleichen Gewichtsmenge starken Alkohols übergossen und damit anfangs gelinde erhitzt, so dass die Alkoholldsung völlig gesättigt wurde. Dann wurde die Retorte in Wasser gestellt und durch dieses so abgekühlt, dass die Masse in einer niedrigen Temperatur erhalten wurde, und ein so langsamer Strom von trocknem Chlorges eingeleitet, dass sich die Flüssigkeit nicht dadurch erhitzte. Fin-

^{*)} Journ. f. pr. Chem. XXVI, 129.

det dies statt, so bildet sich Chloreyan so reselt, dass es weggeht, was hier nicht Absicht ist. Nachdem das Einleiten des Chlorgases einige Zet fortgesetzt worden ist, so beginnt eine Entwicklung von Kohlensäuregas und Abscheidung von Salmiak in Krystallen. Man unterbricht dass Einleiten des Chlore, weil sonst dadurch dus Product wieder zersetzt werden und schwere Salzäther erhalten würde.

Das Liquidum wird nun mit Wasser gemengt, welches den Salmiak auflöst, aber andere Krystalle in langen, silberweissen Nadeln abscheidet Geschieht die Verdünnung mit heissem Wasser, so scheiden sich diese langsamer ab, aber grössen und regelmässiger. Sie werden durch Waschen mit kaltem Wasser von der Mutterlauge befreit und sind dann rein. Die Lösung enthält, ausser Salmiak, das Doppelsalz von Quecksilberchlorid mit Chlorammonium.

Die Bereitung mit Cyanwasserstoffsäure geschieht auf dieselbe Weise.

Die neue Verbindung krystallisirt in langer, weissen, biegsamen, silberglänzenden Nadels, welche schweselsaurem Chinin ähnlich sind. Sie ist neutral, ohne Geschmack und Geruch, schmilst bei + 140° und beginnt sich zu sublimiren, wird sie aber bis zu + 160° erhitzt, so fängt sie an sich zu zersetzen mit dem Geruch nach benzoësaurem Aethyloxyd. Sie lässt sich entzünden und brenst mit einer grossen, gelben Flamme ohne Ranch-Sie ist wenig löslich in kaltem Wasser, löst sich aber etwas mehr in siedendem, aus dem sie beim

Erkalten anschiesst. In Alkohol und in Aether ist sie leicht löslich und krystallisirt bei deren Verdunstung. Aus der Lösung in beiden wird sie in Wasser abgeschieden. Sie löst sich in kaustischem Ammoniak in der Wärme und setzt sich beim Erkalten in Krystallen wieder daraus ab. Von kaustischem Kali wird sie zersetzt unter Entwicklung von Ammoniak, und die Flüssigkeit färbt sich dadurch braun. Schwefelsäure löst sie ohne Zersetzung auf, und Wasser scheidet sie dem, Ansehen nach unverändert wieder daraus ab. Sie wurde zusammengesetzt gefunden aus (C = 75,12):

	Gefunden Atome		Berechnet	
Kohlenstoff	35,314	8 16	35,185	
Wasserstoff	5,055	14 28	5,115	
Stickstoff	10,350	2 4	10,365	
Chlor	25,930	2. 4	25,916	
Sauerstoff	23.351	4 8	23,419	

Nach einer von Liebig gegebenen Anleitung betrachtet er sie als zusammengesetzt aus

3 At. Aldehyd = 12C+18H+30 3 At. Chlorcyan = 4C +4N+4Cl 3 At. Wasser = 10H+50

= 16C + 28H + 8O + 4N + 4CI.

Gegen diese Zusammensetzungsansicht kann erinnert werden, 1) dass eine Verbindung von Chloreyan mit einem Oxyd wohl keine grosse Wahrscheinlichkeit für sich hat, und 2) dass die Annahme von 5 Atomen Wasser darin wohl ganz unwahrscheinlich ist. Weniger unwahrscheinlich wäre folgendes:

1 At. chlorigeaures

Acthyloxyd; = 4C+10H + 42Cl+40 ... 1 At. Elsylcyaner = 4C+ 4H+QN

= 8C + 44H + 2N + 2CI + 40.

Man kann dies auch umdrehen in Aethyleyanit und chlorigsaures Elayloxyd.

Eine solche Aetherart, in welche chlorige Saure eingeht, ist nicht bekannt; aber 1841 wusster wir noch nicht, dass sich eine von den Säures des Chlors mit Aethyloxyd vereinigt. Seitden haben wir eine solche kennen gelernt, und die Zukunft lehrt uns gewiss"noch mehrere kennen

Producte der Fäulniss.

Hermann') hat die Mittheilungen über di Producte der Torf- und Humusbildung fortgesetzt welche ich im Jahresb. 1843, S. 499 unführts Der Gegenstand ist schwierig zu erforschen, de Erforschung von grosser Wichtigkeit, und Bemühungen darum sehr rühmlich. Aber der, web chem es glücken soll, muss im Anfange det Ap beit alles. Theoretisires saufgehen , sees misselle tersuchungen mit unverdrassener Mühe und istu ger Kritik anstellen, und wielleicht kommt, der die Theorie von selbst bervor, wenn die Mas von gesammelten zuverlässigen Erfahrungen hin reichend ausgedehnt worden ist.

Producte der trocknen Destillation.

Deville **) hat das verschiedene specis. 60 wicht des Holzalhohels in wasserfreiem Zustauf Holzspiritus. und für jade: 40 Procente.: Wasser, mit denen er verdännt: ivarden ist, untersucht. Die Versuch wurden bei - 99 augestellt. Anti-marine and the factor of the second

^{*)} Journ. f. pr. Ch. XXV, 189. u. #XVII, 165.

^{**)} Ann. de Ch. et de Phys. V, 139,

Yassergchalt 🕟 S	Specifi Gewicht.
0	0,8070
10 Procent	0,8371
20 ,	0,8619
30	0,8873
40 ,	0,9072
50	0,9232
60	0,9429
70	0,9576
80 .	0,9709.
. 90	0,9754
95	0,9857 Alana

Werden diese auf + 45° Temperatur reducirt, go zeigt es sich "dass sie fast vollkommen mit denen des Weinelkoliols übereinstimmen, und dass auch der Holzalkohol ein Maximum von Constaction hat, was aber statfindet, wenn sich il Aequivalent Holzalkahol mit & Atomes Wasser vereinigt hat, d. h. wenn 2C2H*O4+3H entstanden ist, wo er dann 45,75 Procent Wasser enthält. Die Contraction ist so genuu gleich, lass der Unterschied keine gewöhnliche Beobachtungsfehler übersteigt. Der Refractionsindex ist für beide derselbe, aber das Maximum von diesem Für Gemenge mit Wusser findet wicht bei 4 Atom Wasser statt; wie dies beim Weinslkohol der Fall ist, sondern bei 3 Atomen oder bei dem Maximum der Contraction.

Ure') hat chenfalls eine solche Tabelle über die epecif. Gewichte für Gemenge von Holzalkohol mit Wasser aufgestellt, aber er hat das specif. Gewicht des wasserfreien Holzalkohols bei

^{&#}x27;) Phil. Mag. XIX, 511.

 $+50^{\circ},5=0,8136$ gesunden. Er hat die Contraction nicht wabrgenommen und weicht also un Vieles bei den grösseren Wassergehalten ab.

Salpetrigsaures Methyloxyd.

Hare") hat angegeben, dass durch Vers schung von Holzalkohol mit Schwefelsäure u salpetrigsaurem Kali salpetrigsaures Methylox erhalten wird, welches in Rücksicht auf sein Farbe, seinen Geruch und Geschmack dem sa petrigsaurem Aetbyloxyd ähnlich ist, aber dec nicht bis zu dem Grade, dass sie dadurch nich unterschieden werden könnten. Dieselbe Ope rationsmethode empfiehlt er zur Bereitung salpetrigsaurem Aethyloxyds.

Unterchlorigexyd.

Hare gibt auch an, dass er einen Aether saures Methyl-Holzalkohol mit "unterchloriger Säure erhalte habe, der einen eigenthümlichen, angeneha Geruch besitzt, nicht + 60° verträgt, ohne Gasentwicklung zersetzt zu werden. Die Ang ben darüber sind kurz und unvollständig.

Oxalsaures Methyloxyd.

Croft **) hat gefunden, dass das oxales Methyloxyd am besten aus 1 Th.: Holzalkoh 4 Th. Oxalsaure, die von allem Krystallwar befreit worden ist, und 3 höchstens 1 Th. Schwe selsäure gehildet wird, indem man sie zusamm destillirt und des Uebergehende in die Rete wieder zarückgieset. Zuletzt kann man noch oder 2 Th. Holzalkohol hinzufügen. Wenn dann die Operation nicht weiter mehr fortsetz will, so wird das oxalsaure Methyloxyd mit Wat ser abgeschieden, weil es leicht zersetzt wird wenn man jes in der Auflösung lässt.

^{&#}x27;) Phil. Mag. XXI, 150.

Das. p. 315.

Löst man es in Weinalkohol und vermischt die Lösung mit einer Auflösung von Kalihydrat in Weinalkohol, so dass sie gerade anfängt alkalisch zu reagiren, so schlagen sich perlmutterglänzende Schuppen von oxalsaurem Aethyloxydkali nieder, die mit Alkohol ausgewaschen werden. können. Hier ist also in Folge einer Art von doppelter Zersetzung der Holzalkohol auf Kosten des Weinalbohols wieder hergestellt worden. schieht die Lösung von beiden in Holzalkohol, so scheidet sich kein solches Salz ab, aber wenn der Alkohol dann verdunstet wird, so bleibt ein anderes noch nicht untersuchtes Salz zurück, welches vielleicht oxalsaures Methyloxydkali sein kann.

De la Provostave") hat gefunden, dass Oxaminsaures oxaminsaures Methyloxyd (Oxamethylan) mit oxa- Methyloxyd. minsaurem Aethyloxyd (Oxamethan) isomorph ist, und dass man im Allgemeinen Veranlassung hat zu vermuthen, dass Aethyloxyd und Methyloxyd isomorphe Verbindungen geben, gleichwie Kali und Ammoniumoxyd.

Laurent") hat angegeben, dass mit kau- Korksaures stischem Ammoniak übergossenes korksaures Me- Methyloxyd. thyloxyd sich im Verlauf von einigen Tagen in einen krystallinischen Körper verwandelt, der nach dem Waschen mit kaltem Alkohol und Auflösen in siedendem Alkohol regelmässig anschiesst. Derselbe scheint eine amidartige Verbindung zu sein, ist aber nicht analysirt worden.

^{*)} Journ. f. pr. Ch. XXVI, 425.

[&]quot;) Daselbst, XXVII, 313.

Paraffin.

Levy*) hat unter Duma's Leitung das Paraffin analysirt, welches durch trockne Destillation von mehreren Stoffen erhalten worden war. It war von allen diesen gleich, hatte 0,89 specific Gewicht (bei welcher Temperatur ist nicht aufgeben), schmolz bei + 46°,8, siedete zwischt + 370° und + 380°, und destillirte dann und ändert über.

Bei 8 Analysen variirte der Gehalt an Wassen stoff zwischen 14,76 und 14,94 Proc., und des Kohlenstoffs zwischen 84,95 und 85,22. Mittelzahl von 8 Analysen gab:

 Kohlenstoff
 85,03
 20
 85,126

 Wasserstoff
 14,87
 42
 14,847

Es ist klar, dass diese Formel sehr unsi ist, da sie nur auf der Uebereinstimmung mit analytischen Zahlen beruht. Er versuchte das specif. Gewicht des Paraffingases zu bes men, aber dabei bildete sich immer ein w Kohlenwasserstoffgas welches sich nicht wi condensiren liess. Mit einer Correction für die wurde es = 10,0 bis 11,8 erhalten. Gewicht von 20 Volumen Kohlenstoffgas und Vol. Wasserstoffgas, condensirt zu 2 Vol., bet nur 9,879. Von 20 Vol. Kohlenstoffgas und Vol. Wasserstoffgas wiegt es 11,8 und es esta dann 85,20 Procent Kohlenstoff und 14,78 cent Wasserstoff, welche Zahlen ebenfalls schen die Resultate der angestellten Analy fallen.

Levy hofft durch Metamorphosen des Pars

^{&#}x27;) Annal. de Ch. et de Phys. V, 395.

fins mit Chlor zù einem sichern Resultate zu gelangen.

Das Naphtalin ist Gegenstand von mehreren Naphtalin. Untersuchungen gewesen, bei denen eine erstaunliche Menge von Metamorphosenproducten gefunden worden ist. Laurent') hat angekündigt, dass er nicht weniger als 43 solcher kennen gelernt habe, die er nach ihm eigenthümlichen theoretischen Ansichten aufstellt, und da die alte ases-is- os- us-Nomenklatur für eine so grosse Anzahl von Verbindungen unzureichend war, so hat er nun neue Nomenklatur-Principe entworfen, und die Verbindungen unter neuen Benennungen aufgestellt, welche wo möglich noch mehr den richtigen Grundlagen für eine rationelle Benennungsweise widerstreitend sind. Es ist in der That zu bedauern, dass ein Chemiker, welcher eine so ausgezeichnet hohe Stellung unter denen einnimmt, welche sich mit der organischen Chemie beschäftigen, und welcher ein so grosses Talent für die Ausführung seiner Untersuchungen besitzt, bei der Beurtheilung ihrer Resultate sich so in dem engen Kreise, worin er sich für den Augenblick bewegt, abschliesst, dass er keinen Seitenblick auf die Wissenschaft im Allgemeinen wirft, um zu prüsen, ob sich auch diese, auf Einzelheiten beziehenden Ansichten in das Lehrgehäude der Wissenschaft im Ganzen einführen lassen, ohne welches keine Theorie für einen einzelnen Fall mit einigem Schein von Annehmbarkeit aufgestellt werden kann **).

^{&#}x27;) Journ. f. pract. Ch. XXVII, 29.

[&]quot;) Dies ist ein Fehler, mit dem im Allgemeinen diejenigen behaftet sind, die nicht ihre chemischen Arbeiten mit vorherge-

Nitronaphtaléise.

Laurent') hat ferner verschiedene weiten Producte von der Einwirkung der Salpetersitä auf Naphtalin beschrieben. Er erhitzte 1 Phil Salpetersäure in einer ziemlich grossen Retall bis zum Sieden, setzte Naphtalin in kleinen Phil tionen nach einander hinzu, so lange es sich net darin auflöste, und liess die Retorte dann erhitten, wobei sich der Körper daraus abschied, de Laurent Nitronaphtalèse nennt (Jahresb. 1828 S. 364. Er ist — C10 H6 O + N und kann si

gangenen gründlichen Uutersuchungen unorganischer Verh dungen begonnen haben, und je mehr es in Zukunst brauch wird, sich schon nach mittelmässigen Studien der m ganischen Chemie ausschliesslich mit organisch chemise Untersuchungen zu beschäftigen, desto grösser wirk Anzahl derer werden, welche auf dieselbe Weise ver Auf diesem Wege wird die organische Chemie Zeit ein schwer entwirtbares Chaos bleiben. Schritt, dieser Zukunft vorzubeugen, würde darin bestel wenn sich die Ueberzeugung allmälig geltend machen kös dass nicht jede Ersahrpng von der Natur ist, um einen tige Theorie darüber aufstellen zu können, und wenn nach der nach Newton unter den guten Physikern eingefül Methode, mehrere Wahrscheinlichkeiten prüfen und sie solche aufstellen wollte, ohne eine davon vorzugsweise zunehmen, indem man durch eine solche Annahme selten auf Abwege geführt wird, von denen die Kigenli am Ende oft jeden Rückschritt verhindert, auch wenn Veranlassung bekommen sollte, Verdacht über die Unit barkeit derselben zu schöpfen. Mit einem solchen theoretischen Ansichten ist das Lebeh des Nat schers reicher an wahrem Genuss, als das der Menn von anderen Beschäftigungen, aber ohne dasselbe wirk oft bitterer, als bei diesen, Mögen wenigstens junge ner beim Beginn ihrer Bahn diesen Rath beherzigen.

') Ann. d. Ch. und Pharm. XLI, 98.

petrigsaures Naphtalesoxyd genannt werden). Die Retorte wurde dann von neuem erhitzt (es ist nicht angegeben worden, ob die Krystalle vorher herausgenommen wurden; man sieht keinen Grund für das Erkalten ein), und im Sieden erhalten, bis sich ein ölartiger Körper auf dem Boden abzusetzen anfing. Nach dem Erkalten hatte sich auf dem Boden eine feste, gelbliche, wachsähnliche Masse angesammelt, die nach dem Abgiessen der Säure mit Alkohol gewaschen und dann einige Augenblicke mit Aether gekocht wurde, wobei ziemlich viel ungelöst blieb, welches salpetrigsaures Naphtalesoxyd war. Die Aetherlöaung wurde in einem lose bedeckten Gefässe verdunsten gelassen, wobei sie Krystalle absetzten, von denen das zuletzt übrigbleibende Liquidum abgegossen wurde, weil es, ausser dem krystallisirenden Körper auch einen ölartigen aufgelöst enthielt. Die Krystalle wurden mit neuem, reineu, kalten Aether behandelt, weleher das salpetrigsaure Naphtalesoxyd ungelöst zurückliess, und den neuen Körper während der Verdunstung absetzte. Das Abgesetzte wurde in siedendem Alkohol, worin es schwerlöslich ist, aufgelöst, worauf es beim Erkalten rein anschoss, und nur wenig in der Flüssigkeit zurückblieb.

Diesen Körper nennt Laurent Nitronaphtaléise. Er krystallisirt in sederartig gruppirten Nadeln, ist schwach gelb gesärbt, unlöslich in Wasser, wenig löslich in Alkehol, leicht zu schmelzen, so dass er schon in siedendem Alkohol schmilzt. Er erstarrt krystallinisch. Beim gelinden Erhitzen beginnt er sich zu sublimiren, wird aber dann bald mit Detonation zersetzt. Er ist etwas löslich in erhitzter Schweselsäare and wird durch Wasser daraus wieder niedergeschligen. Bei der Analyse gab er 2,33 bis 2,40 Page Wasserstoff und 15 Proc. Stickstoff. Seine Zusammensetzung wurde gesunden (C = 75,00):

•	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	49,27	40	49,48
Wasserstoff	2,35	22	2,27
Stickstoff	15,00	10	14,70
Sauerstoff	33,38	20	33,55.

Er kann auf mehrfache Weise zusammeng setzt sein. Dass er Salpetersäure oder salpetri Säure enthält, scheint schon aus seiner Verbrung beim Erhitzen zu folgen. Aber er kanicht nach Laurent's Ansicht zusammengent sein, nämlich aus 1 Atom C²⁰ H¹¹, verbunden \$\frac{1}{2}\$ At. \$\text{N}\$ und \$\frac{1}{2}\$ At. Wasser. Laurent nicht nämlich die empirische Formel zu C²⁰H¹¹N⁵ O¹⁶

In der Analyse besteht eine Unsicherheit if Aequivalent Wasserstoff. Sie hat mehr als Atome gegeben. 24 Atome betragen 2,48 Pr Bei einem Versuche wurden 2,4 Proc. erhalt

In dem Falle, wo die Formel = C²⁰ H²⁴ I O²⁰ ist, enthält er dasselbe Radical, wie salt trigsaures Naphtalesoxyd, aber verbunden mehr Sauerstoff und mit salpetriger Säure. I salpetrigsaure Naphtalesoxyd ist nämlich = I H⁶ O + N oder = C²⁰ H¹² O² + 2N, aber weld Formel die richtige sei, ist unmöglich zu entself den. Der hier analysirte Körper kann = (2 C H¹²+50) + N sein. Aber die Schwierigkeit zu vermuthen ist gross, weil viele andere Welsscheinlichkeiten sich gleichzeitig darbieten.

können sie z. B. beide ein ternäres Radical enthalten, der eine kann C²⁰H¹²N²O³ + Ñ und der andere = C⁴⁰H²⁴N⁴O⁵ + 3Ñ sein. Es kann darin sowohl salpetrige Säure als auch Salpetersäure enthalten sein. Inzwischen ist es in jeder Hinsicht wahrscheinlich, dass er entweder eine Verbindung von salpetriger Säure mit dem Oxyd eines binären Radicals, oder die von Salpetersäure mit dem Oxyd eines ternären Radicals ist.

Enthält er aher nur 22 Atome Wasserstoff, so würde die Formel = $C^{40}H^{22}O^5 + 5\ddot{\mathbb{N}}$ oder = $C^{40}H^{22}N^4O^5 + 3\ddot{\mathbb{N}}$ werden.

Setzt man das Kochen des Naphtalins mit Nitronaphta-Salpetersäure ein Paar Tage lang fort, so erhält man zuletzt fast farblose Krystalle, welche aus den beiden zuletzt angeführten Körpern bestehen, gemengt mit zwei neuen, welche Laurent Nitronaphtalise und Nitronaphtale nennt. Die Nifronaptalise ist von Marignac (Jahresb. 1843, S. 504) unter demselben Namen beschrieben und mit demselben Resultat analysirt worden. aber Laurent's Beschreibung vollständiger ist, so führe ich hier auch diese an. Die relative Quantität von diesen Körpern variirt nach der ungleichen Menge von Säure und nach der ungleichen Zeitlänge, in welcher man das Kochen fortsetzt. Reichen diese Umstände hin, so erhält man am meisten von den neuen Producten, die schwerlöslich in Aether sind und daher durch diesen von den beiden vorhergebenden befreit werden können. Man löst den Körper dann in siedendem Alkohol auf und wendet davon gerade so viel an, dass er, wenn er erkaltet ist, die

Hälfte von den Krystallen in Lösung anfgenommen hat. Man überlässt darauf den Alkohol eine langsamen freiwilligen Verdunstung, woder man rhomboidale Blätter erhält, gemengt mit delförmigen Krystallen. Diese Blätter sind Nitronaphtalise, welche man so genau wie möglich von den Nadeln durch Schütteln und Abgiere abscheidet. Darauf werden die Blätter wieder siedendem Alkohol aufgelöst, aus dem sie mwieder so gross anschiessen, dass man sie oh Schwierigkeit von den darin noch eingemengt Nadeln abscheiden kann.

Diese Blätter sind schwach gelb, oft mit spitzen Winkeln so zusammenhängend, als w durch mehrere derselben ein Faden gezogen. sind ohne Geruch, schmelzen bei + 2100 erstarren krystallinisch. In einem offenen fässe können sie sublimirt werden, aber in ei Rohr entzünden sie sich mit braunem Rauch lassen Kohle zurück. Sie sind unlöslich in V ser, nicht sehr löslich in Alkohol, und löslich in siedendem Aether. Von Schwefels und Salpetersäure werden sie aufgelöst ohne stört zu werden. Eine Lösung von Kali in kohol zersetzt sie vollkommen im Sieden; selbe geschieht auch mit Chlor. In Vermenge mit ungelöschtem Kalk detonirt Nitronapht beim Erhitzen. Es wurde zusammengesetzt funden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet.	
Kohlenstoff	45,50	20 '	45,55	
Wasserstoff	2,06	10	1,88	•
Stickstoff	16,51	6	16,12	4
Sauerstoff	35,93	12	36,45	4

Wahrscheinliche rationelle Formeln können, wie schon im vorigen Jahresberichte angeführt wurde, = C²⁰ H¹⁰ O⁵ + 3 N und C²⁰ H¹⁰ N² O² + 2 N sein.

Nach Laurent ist es, gleichwie nach Ma-Fignac, Naphtalin, worin 6 Atome Stickstoff 4 12 Atome Sauerstoff dieselbe Rolle spielen, wie 6 Atome Wasserstoff.

Nitronaphtale wurde durch 6 tägiges Kochen Nitronaphtale. aller übrigen Producte, die bei der Bereitung der vorhergehenden gebildet worden waren, mit iner hinreichenden Menge Salpetersäure erhalten. Nach Verlauf dieser Zeit setzten sich beim Eralten schöne durchsichtige Nadeln ab, die in inen Trichter gelegt und darin gewaschen wurfen, zuerst mit Salpetersäure und darauf mit Nasser. Die Salpetersäure muss zuerst angezendet werden, weil sonst das Wasser aus der Autterlauge ein Harz niederschlägt. Die trocken wordenen Krystalle müssen mit ein wenig Aether geschüttelt werden, um etwa darin zurücktebliebenes Harz daraus wegzunehmen.

Das Nitronaphtal sieht durchsichtig und farblos aus so lange es feucht ist, wird aber beim
Trocknen matt und gelblich. Es schmilzt bei
1-215° und erstarrt durchsichtig, rührt man es
aber mit einer Spitze und erhitzt man es wieder
gelinde, so krystallisirt es. In einem offenen
Gefässe sublimirt es sich, in einem Rohr dagegen
wird es mit Feuererscheinung zersetzt. Es löst
aich äusserst schwierig in siedendem Alkohol
und Aether, und setzt sich beim Erkalten daraus
in sehr kleinen, schiefen Prismen mit rectangu-

Lösung von Kalihydrat in Alkohol zersetzt, wodurch es sich anfangs orangeroth und dann braum färbt. Es löst sich leicht in concentrirter Schrypfelsäure, kann aber, ohne zersetzt zu werden keine starke Erhitzung damit vertragen. Es det tonirt beim Erhitzen mit Barythydrat. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet.
Kohlenstoff	45,68	19	45,70
Wasserstoff	2,08	′ 10	1,98
Stickstoff	17,25	6	17,03
Sauerstoff	34,99	11	35,29

Es würde in der That sehr verzeihlich sein dasselbe entweder als identisch mit dem vorhert gehenden Körper oder als eine isomerische Modification davon zu betrachten. Allerdings sind die aufgestellten Atomenzahlen verschieden, vergleicht man aber die Analysen, so passen sie eben so gut zu der einen Formel, wie zu der anderen und vielleicht ist auch ihre Zusammensetzung gleich.

Es wurde angeführt, dass diese Körper zersetzt werden, wenn man sie mit einer Lösungvon Kali in Alkohol kocht.

Wird das salpetrigsaure Naphtalesoxyd auf diese Weise & Stunde lang gekocht und die Flüssigkeit nach dem Erkalten mit Wasser verdünnt, so sehlägt sieh ein brauner Körper nieder, dem man abfiltrirt. Dann wird die Lösung noch siedend mit Salpetersäure vermischt, wodurch ein schwarzbrauner Niederschlag entsteht, welcher wie Huminsäure aussieht, der mit siedendem Wasser gewaschen, getrocknet und mit Aether

behandelt wird, der einen braunen Körper auszieht. Der Rückstand ist eine humusartige Säure, welche salpetrige Säure oder Salpetersäure enthält, die in Wasser, Alkohol und Aether unlöslich ist, und welche mit Basen braune, unlösliche, nicht krystallisirende Salze gibt, die beim Erhitzen mit Feuererscheinung zerstört werden. Laurent nennt sie Nitrenaphtalisensäure. Er konnte keine so unveränderliche Sättigungsverhältnisse mit Basen erhalten, dass sich ihr Atomgewicht daraus bestimmen liess. Seine Analyse nähert sich ziemlich der empirischen Formel C⁵² H²⁰ N⁶ O⁸, aus der C⁵² H²⁰ N² O² + 2 N oder C⁵² H²⁰ N⁴ O⁵ + N werden kann. Laurent's Formel ist = C16 H9 N³O⁴. Der Wasserstoffgehalt ist jedoch mehr als hinreichend für H¹⁰.

e'y

Durch eine ähnliche Behandlung gibt die Nitronaptaleise eine ganz ähnliche Säure, welche er Nitronaphtaleinsäure nennt, und welche aus C²⁶ H¹⁶ N⁴ O + N oder auch aus C²⁶ H¹⁶ N⁴ O³ + N zu bestehen scheint.

Ganz ähnliche Körper werden auch aus dem Nitronaphtalisin und dem Nitronaphtal erhalten. Im Jahresb. 1843, S. 508, führte ich an, dass Marignac die Säure aus dem Nitronaphtalise dargestellt und analysirt hat. Sie wurde so zusammengesetzt gefunden, dass man sie durch C¹² H⁶ O² + N oder vielmehr durch C¹² H⁴ O + H N ausdrücken kann.

Ich bemerkte im Anfange dieses Artikels, dass sich salpetrigsaures Naphtalesoxyd abscheidet, wenn man Naphtalin in siedender Salpetersäure auflöst, so lauge diese noch etwas daven aufzulösen vermag, und die Lösung:dann erkalten lässt. Wirt die Flüssigkeit darauf mit viel Wasser verdüngt so sehlägt sich noch mehr daraus nieder. enthält sie noch eine neue Säure, welche ethi ten wird, wenn man die Flüssigkeit bis zur ropdicke verdunstet, darauf mit Wasser verditti dann abfiltrirt von dem was sich dabei abschil det, und wieder verdunstet, wobei die Säure. Krystallen anschiesst. Wird die Mutterlauge Ammoniak gesättigt, so schiesst daraus das Sd von derselben Säure an. Laurent hat sie A trophtalinsäure genannt. Die Mutterlauge, der sich das Ammoniaksalz abgesetzt hat, gibt will rend des Verdunstens ein anderes Salz in branz Körnern, welche mit einer Pincette herausgene men werden. Dies ist zweisach phtalinsaures A moniak.

Dieses Salz wird in siedendem Wasser auf löst, die Lösung mit wenig kaustischem Ammoniversetzt und der freiwilligen Verdunstung ühr lassen, wobei es in sechsseitigen Tafeln anschied die zweifach phtalinsaures Ammoniak sind.

Die Flüssigkeit, aus der sich die braunen Kiner abgesetzt haben, ist sauer. Wird sie mit Wiser verdünnt, so schlägt sich noch mehr von die sem Salz daraus nieder, gemengt mit einem brunen Harz. Filtrirt und wieder verdunstet, erkinan daraus zuerst Nitronaphtalinsäure in Kryttlen, und darauf erstarrt das Liquidum, wenn einen hohen Grad von Concentration erreicht in zu einer festen, kaum krystallinischen Masse: weiner sehr leicht löslichen Säure, die mit Bayerde ein leicht lösliches Salz bildet. Diese Sim ist noch nicht genauer untersucht worden.

"Im Jakresberichte 1636, S. 342, wurde eine von Phtalinsäure. Laurent entdeckte Saure beschrieben, die der selbe ans Naphtalinehlorid mit Salpetersäure er halten hatte und Naphtalinsäure nannte; und für weiche ich den Namen Dekatetylsäure vorschlug, weik Naphtalin nicht das Radical in derselben ausmacht. Diese Saure fand er aus C19H+O3. zusam. mengesetzt. Er hat sie nun von Neuem analysirt und zesummengesetzt. gefunden zus G8H4O5, so wie sie in ihrer Verbindung mit Basen enthalten ist. Aus diesem Grande hat er ihren Namen in Phialinsaure umgeändert, und diese Säure ist es, welche hier in dem in braunens Körneral Angeschossenen Salz enthalten war.

ł

Er hat ihr saures Ammoniaksalz analysirt and Phtalimid. dieses aus HN4+2C8H4O5+H zusammengesetzt gefunden. Wird dieses Salz der trocknen Destillation unterworfen, so gehen 4 Atome Wasser weg, und es sublimirt sich der Körper, welchen Laurent Naphtalimid (Jahresb. 1838, S. 347) nannte, und welchen er jetzt Phtalimid nennt, weit er eine andere Zusammensetzung hat, wie er zwerst angegeben hatte. Aus der Zusammensetzung des Salzes zeigt es sich, dass er aus C16H16N2O4 bestehen muss. Dies ist die Zusammensetzung des Indénoxyds, aber gewiss haben hier die Grundstoffe eine andere Anordnung, und diet stossen wir wieder auf dasselbe Phanomen, welches wir bei der Bernsteinsäure in dem sogenannten Suc-2 Atome von der cinimid kennen gelernt haben. Saure traben 2 Atome Sauerstoff verloren, die mit 4 Atomen Wässerstoff Wasser gebildet laben. Sind diese 4 Atome Wasserstoff aus dem Aminonlak weggenommen, so ist die Verbindung =

Marignac) hatte bei seinen vorbin angeführten Untersuchungen Veranlassung gefunden, Wichtigkeit von Laurent's älterer Analyse in Zweifel zu schun sogenannten Phtalinsäure in Zweifel zu schen und deshalb eine analytische Untersuchund mit dieser Säure vorzunehmen, wodurch er demselben Resultat wie Laurent gekommen in nämlich (C:= 75,00):

Gefunden Atome Berechnet.

Kohlenstoff 75,86 8 57,83

Wasserstoff 3,64 6 3,62

Saueratoff: 38,50 ... 4 38,55,

Analysen der Salze vom Ammoniumexyd und Sinberoxyd, welche beide wasserfrei erhalten wurden, bestätigte. Marignac berechnet jedock die Atomgewicht doppelt so gross, und hält die Sänt aus dem Grunde für zweibasisch, weil die Phyllinsalpetersäure 2 Atome Basis sättigt.

Wird die Phialinsaure in einem Destillation apparate erhitzt, so gibt sie Wasser ab und sullimirt sich dann wasserfrei in langen, weisselbiegsamen, seideglänzenden Nadeln, die der Buzoesaure ähnlich sind. Sie scheinen rhomboide Prismen zu seyn, lösen sich nicht in kaltem Wasser, aber wohl in siedendem, wodurch sie in wasserhaltige Säure übergehen. Sie wurde wasserhaltige Säure übergehen. Sie wurde wasserhaltige Säure übergehen.

Gefunden Atome Berechnet Kohlenstoff 44,77 8 64,86 Wasserstoff 2,31 4 2,71 Saperstoff 2,52 32,43,

^{&#}x27;) Annal. d. 6h. and Pharm. XLII; 215.

Co H+O5. Sie enthält also ebenso viel Wasserstoff und Sauerstoff wie die Bernsteinsäure, aber doppelt so viel Kohlenstoff.

Wird sie mit kaustischem Ammoniak übergossen, so vereinigt sie sich damit unter Erhitzung, und beim Erkalten scheiden sich biegsame Krystallnadeln ab, die in Wasser löslich sind. Sie sind nicht phtalinsaures Ammoniak, sondern sie haben eine amidartige Zusammensetzung. Aus dem Ammoniak treten 2 Atome Wasserstoff und aus 2 Atomen Säure 1 Atom Sauerstoff aus, um diesen Körper zu bilden, der zusammengesetzt gefunden wurde aus:

Gefunden Atome Berechnet

Kohlenstoff 61,29 16 61,47

Wasserstoff 3,90 12 3,85

Stickstoff 9,15 2 9,07

Sauerstoff 25,66 5 25,61

Die Bildung dieses amidartigen Körpers weicht von der Analogie mit Bernsteinsäure ab; derek Amid aus: 1: Atom Bornsteinsäure gebildet wird. Amid aus: 1: Atom Bornsteinsäure gebildet wird. Amid aus: 1: Atom Bornsteinsäure gebildet wird. Amids, sendern er resgirt deutlich sauer. Er hat inswischen insofesn eine Eigenschaft eines Amids, als es, wenn man seine Auflösung amaltend kocht, das verlösene Wasseratom wieder aufninkmt und dasauf als zweifsch phialinsaures: Ammoniumoxyd auskrystallisirt. Für sich bis zu 1.400 bis 4.420 erhitzt, gibt er 1. Atom Wasser ab und lässt Phialimid zurück.

Die gesättigte Auflösung dieses sauren Körpers füllt salpeiersaures Silberoxyd Dind die Lösungen den Vormischung siedend heise, so setzt

sich des Silberselz in seinen Kenstallschuppen die unfüslich im Wasser sind, heim Erhitzen sehn zen und dann ohne Verpostung zersetzt ment Das Silberselz besteht, aus:

Gefunden Atome Berechnet Kohlenstoff 35,15 16 35,27 4 Wasserstoff 2,24 ... 12 2,20 ... Stickstoff 5,21 2 5,20 ... b Sangustoff, 14,56, 5,5,111 14,69 Silberoxyd 42,84 42,64, Ag + C16 H12 N2 Q5, Er ist also offenban Amid. Ist er eine Säure von der Zusami setzung des letzteren Gliedes ? Ist er wohl C16 H13 - N.7 oder ist, er 25 C16 H6 O5, d. h. selbe Küpper, welcher in der Phulinsalpeters die zweite Säure ansmacht; und welcher hier moniak take Paakling hat . - NHOH. CVH6 Dies zulentscheiden ist aight möglich: "Gegen erstere Zusammensetzung spricht der Unich dhas diesequitorpegibeim. Erbitzen, bis zit 4 An Alom (Wassetz nerdient bud sich dadurch in resimentable presentation in genanutabilities andem-es micht sehr mahrscheinlich ist, dag tennétes Radicaliant dieser Weise sorantzt h Uniter Alien niwelten völkigi anrichtignist, eichte derent lein, dhes sich das Silbersale beim Ert blue : Maintation: wevsetab; some enthalt alto-Säura vieren Sticketoff; wind gegen die dritte wingewoodet Oterden, dass his jetzt heine ihn Varitindangant behant geworden ist; abernin vor den anderen den Vorzug, dass sie die adling in zweisich platalinaaures. A anyd beith Keithen imite Mhistery so wie nacht Yamvaudlung in Abtelimid beim: Erhitzen leit

prklärt. Könnte diese Ansicht bewiesen werden, no würde es dadurch anch entschieden sein, dass Phtalimid ein unzichtiger Name wäre, und dass is Phtalamid heissen müsste.

Zinin ') hat die glückliche Idee gehabt, die Zersetzung der Einwirkung von Schweselwasserstoff auf die Ver-Verbindungen von organibindungen der salpetrigen Säure mit Oxyden von schen Oxyden erganischen Radicalen zu untersuchen. Seine er mit salpetriger Säure durch sten Versuche betreffen Laurent's Nitronaphta-Schwefelwashese — C²⁰H¹⁴O 十书 und Mitscherlich's Ni- serstoff. robenzid = C12 H10 O + N. Der Vorgang dabei t von der grössten Einfachheit. Der Schweseldisserstoff wird zersetzt, der Schwesel fällt nieet, und der Wasserstoff nimmt den Sauerstoff us der salpetrigen Säure weg, und aus 🛱 entleht NH3, d. h. Ammoniak. Das organische Oxyd wird dabei auf die Weise zersetzt, dass sich 1 Lequivalent Wasserstoff mit Sauerstoff zu Wasser ereinigt, und dass der Rest mit dem Ammoniak usammentritt, für welches er einen Paarling bildet, er ihm nicht seine basischen Eigenschaften raubt.

Wird Nitronaphtalase in warmem Alkohol aufelöst und die Lösung mit Schwefelwasserstoff geattigt, so scheidet sich Schwefel krystallinisch ab. Wird darauf der Alkohol abdestillirt, so setzt sich ein schmutzig grüner, ölähnlicher Körper ab, der Beim Erkalten krystallisirt. Er ist die neue Base, von der noch ein Theil in dem Liquidum aufgelöst bleibt. Zin in nennt sie Naphtalidam. Für die Uebereinstimmung mit den Namen anderer Basen, welche von gepaartem Ammoniak ausgemacht werden, wäre es vielleicht besser, sie Naphtalidin zu nennen.

[&]quot;) Journ. f. pract. Chem. XXVII, 140.

Sie wird auch erhalten, wenn man der Lösung in Alkohol Ammoniak zusetzt, wodurch mehr-u dem salpetrigsauren Oxyd aufgelöst wird, und die Lösung dann mit Schweselwasserstoff behandi bis sie eine schmutzig grüne Farbe erhalten h Aber bei der Destillation setzt sich viel Schmid ab, wodurch das Sieden stossend wird, so da von Zeit zu Zeit, deraelbe absiltrirt, werden ma und es dauert dann doch nicht lange, so find bei weiter fortgesetzter Destillation dasselbe wi der statt. Es ist daher besser, der Lösung, wi che Ammoniumsulfhydrat und Schwefelwasserste Naphtalidin enthält, Schwefelsäure zuzusetzu wodurch zuerst, unter Entwickelung von Sch felwasserstoffgas, Schwefel und schwefelsau Ammoniak niedergeschlagen werden, worauf, won noch mehr Schwefelsäure hinzukommt, alles einer Krystallmasse von schwefelsaurem Naphi lidin erstarrt, welches sowohl in Wasser als an in Alkohol ziemlich schwerlöslich ist.

Das Naphtalidinsalz wird durch einige Unktstallisationen mit siedendem Spiritus gereinig dann in Wasser aufgelöst und die Lösung Manmoniak versetzt, wodurch sogleich ein wenig Naphtalidin niedergeschlagen wird, was wieder verschwindet, worauf sich die Flüssigkeit mit feinen, weissen, platten Nadeln füllt, die reine Naphtalidin sind; man nimmt sie auf ein Filtur und wäscht sie mit kaltem Wasser.

Es besitzt einen eigenthümlichen, starken und unangenehmen Geruch und einen beissenden, bit teren Geschmack. Es schmilzt bei + 50°, siedt bei + 300° und destillirt unverändert über it Gestalt eines ölähnlichen Liquidums, welchen

The gelbliche Farbe bat, und sich lange erhält. In offener Lust lässt es sich vennt mit einer gelben, rusenden 😘 viel Kohle zurück. Ein Tro-"auf einem Uhrglase lange Zeit Arrt, wenn man ihn berührt, vstallinischen Masse. Diese nicht an, sondern rührt Luft her, wodurch es · Einwirkung ist ins-'ge es flüssig ist. Gefässen aufbech darin nicht ch in einem 🕍 Blättern.

> . asser, aber leicht mether. Wasser schlägt in Spiritus nieder. Es ist sesis, die nicht auf Lackmus rea-

die aus ihren Salzen durch Ammoniak wird. Mit Säuren bildet es meistens kry-Misirende Salze. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus (C = 75,0):

G	efunden	Atomo	Berechnet
Kohlenstoff	83,90	20	83,82
Wasserstoff	6,40	18	6,28
Stickstoff	9,62	2	9,90
	99,92.		

 $C^{20} H^{12} + NH^5$.

Selec an all

Bei der Vereinigung mit Sauerstoffsäuren verwandelt sich das Ammoniak in Ammoniumoxyd durch Aufnahme von 1 Atom Wasser, und mit. Wasserstoffsäuren auf gewöhnliche Weise in Am-Die Salze riechen und schmecken wie monium.

die Base, und sie verändern sich, gleichwie diem durch den Einfluss der Luft und färben sich ritt Dieselbe Farbe nehmen sie von Salpetersäure Mit concentrirter Salpetersäure verwandelt ist das Naphtalidin in ein braunes Pulver, von der Alkohol eine violett rothe Farbe annimit Wird die Lösung in Salpetersäure verdunstet, bleibt dasselbe braune Pulver zurück, aber mengt mit grünglänzenden Schuppen, die die purpursauren Ammoniumoxyd ähnlich sind.

Salzsaures Naphtalidin krystallisirt aus Wiser in seinen, asbestähnlichen Nadeln, und Alkohol in seinen glänzenden Schuppen, die Abei + 200° in Gestalt einer weissen, wolkeit lichen Masse subsimiren. Das Salz ist want frei und besteht aus C²⁰ H¹² + NH⁴Cl.

Mit Quecksilberchlorid fällt es ein Doppelmit Gestalt einer käsigen Masse, die sich in siedent Alkohol auslöst und beim Erkalten krystallinkt wieder absetzt.

Mit Platinchlorid schlägt sich ein bräunlicht grüngelbes, krystallinisches Pulver nieder, wiedes nach dem Auflösen in siedendem Waddbeim Erkalten wieder anschiesst. Es ist wed löslich in Alkohol und in Aether, und bestel aus C²⁰H¹²NH⁴Cl + Pt Cl².

Das Naphtalidin wird durch Behandlung de Chlor zum Theil verharzt und zum Theil in sebsaures Naphtalidin verwandelt.

Schweselsaures Naphtalidin. Das Naphtalidin löst sich in concentrirter Schweselsäure zu eine klaren Flüssigkeit auf, die selbst bei 0° keine Krystalle abscheidet. Sie ist aller Wahrschein lichkeit nach die Verbindung der Schweselsäure

mit der Base, oline das sich das Ammoniak darin in Ammoniumoxyd verwandelt hat. Wird Wasser zugesetzt, so scheidet sich das Ammominmoxydealz ab, welches die Flüssigkeit mit weissen, schuppigen Krystallen anfüllt. Dasselbe Salz wird erhalten, wenn man die Base in siedender verdünnter Schweselsäure auflöst, worauf es dann beim Erkalten auf ähnliche Weise in Schuppen anschiesst. Es besitzt den Geruch und Geschmack der Base in hohem Grade, röthet Lackmus, löst sich schwierig in kaltem Wasser und in kaltem Spiritus. Von siedendem Spiritus wird es langsam aufgelöst, aber in der Menge, dass die Flüssigkeit beim Erkalten erstarrt. Bei + 100° zerfällt das Salz zu einem Mehl. Beim Erhitzen in einer Retorte wird es zersetzt mit Entwicklung von schwesliger Säure, während Wasser mit ein wenig von der Base überdestillirt, und Kohle zurückbleibt. In trockner Form kann das Salz unverändert aufbewahrt werden, aber die Lösung davon färbt sich roth. Die Haut wird dadurch erst roth und dann braun gefärbt. Es wurde analysirt und zusammengesetzt gefunden aus C20 H12 NH4 S.

Pyrophosphorsaures Naphtalidin ist äusserst schwer löslich sowohl in Wasser als auch in Alkohol, und schlägt sich beim Vermischen der Alkohollösungen als weisses Pulver nieder.

Phosphorsaures Naphtalidin krystallisirt aus Alkohol, worin es kalt schwer löslich ist, in Nadelu. Aus einer im Sieden gesättigten Lösung in Wasser schiesst es in glänzenden Schuppen an. Von der Luft wird es leichter wie das vorhergehende geröthet.

Mit Salpetersäure kann man, wenn sie sehr verdünnt mit der Base gesättigt wird, ein Salt in kleinen glänzenden Schuppen erhalten.

Oxalsaures Naphtalidin krystallisirt mit zweine lei Wassergehalt. Das eine enthält 3 Atome Wasser und schiesst in warzenähnlichen Massen in Das andere enthält 1 Atom und krystallieirige dünnen, schmalen, silberglänzenden Blätten Das Salz löst sich in Alkohol und in Wasser Bei der trocknen Destillation gibt das Salz in 3 Atomen Wasser ein braungelbes Pulver, welch unlöslich ist in Wasser, aber auflöslich in Alkohol, woraus es sich unverändert wieder abscheid.

Anilin.

Nitrobenzid verwandelt sich, wenn mannagen auf dieselbe Weise, wie Nitronaphtalase, auf Schweselwasserstoff behandelt, in Anilin (Jahren bericht 1842, S. 374). Zinin bemerkte nicht gleich die Identität mit Anilin, und schlug deste den Namen Benzidam vor. Er hat es analysis und seine Salze mit Salzsäure und mit Schweselsäure beschrieben.

Das erstere von diesen Salzen schiesst Wasser in glänzenden Blättern an und sublimit sich leicht zu einem weissen Mehl, welches mehren Nadeln besteht. Es schmeckt salzig mit bitter, löst sich leicht in Alkohol, enthält kin Wasser und besteht aus C¹² H¹⁰ + NH⁴ Cl.

Das schweselsaure Salz krystallisirt in Schurpen, welche dem Naphtalidinsalz ähnlich sind.
Es hat den Geruch und Geschmack der Bass,
wird in seuchtem Zustande von der Lust gerötigt,
löst sich leicht in Wasser und in Alkohol, esthält kein Krystallwasser und besteht aus C¹² H¹⁰

- NH⁴ S.

Nitronaphtalése gibt mit Schweselwasserstoff auch eine ähnliche Basis, die in seinen, rothen Nadeln anschiesst, aber noch nicht weiter unteraucht worden ist:

der fetten Oele unter den Producten ein flüchtiger. Körper erhalten, der einen sehr stechenden und reizenden Geruch besitzt, und welcher diese Destillationen so beschwerlich macht. R. Brandes suchte diesen Körper von den übrigen Brand-den abzuscheiden und gab ihm den Namen Acrodein. Er theilte mir davon vor mehreren Jahren wie kleine Probe mit, die mich in den Stand metzte, einige Versuche damit anzustellen, aus Menen ich den Schluss zog, dass das Acrolein wielleicht in dieselbe Klasse von Körpern gehöre, wie Aldebyd (Lehrb. VIII, 618), und dass es won dieser Seite alle Aufmerksamkeit verdiene.

Redtenbacher") hat nun über die Bildung dieses merkwürdigen Körpers eine für die Wissenschaft sehr wichtige Untersuchung angestellt, im Zusammenhange mit den Untersuchungen über die Zusammensetzung der fetten Säuren, worüber ich im Jahresb. 1842, S. 286, berichtet habe. Diese Untersuchung hat grosse Schwierigkeiten dargeboten, von denen die grössten in dem Einflusse des Acroleins auf die Gesundheit begründet sind. Ein einziger Tropfen davon in einem Laboratorium verschüttet, macht die Augen aller sich darin befindenden Personen roth und thränend. Durch eine grössere verschüttete Quantität kann man leicht das Bewusstsein verlieren,

Acroleln.

^{&#}x27;) Privatim mitgetheilt.

und setzt man sich täglich kleinen Mengen vom Dampf dieses flüchtigen Körpers aus, was hatte vermieden werden kann, so vermehrt sich die Ampfindlichkeit gegen die Wirkungen desselben bis in dem Grade, dass man zuletzt inflammiste August und in Folge davon einen. Widerwillen gegen die Beschäftigung damit bekemmt, und überhaupt Um behagen und körperliches Uebelbefinden entsteht Eine kaum geringere Schwierigkeit lag in der Berd tungsmethode. Das Acrolein wird, bei der Desti lation von Fett, mit fetten Säuren und andere Brandölen gemengt erhalten, von denen es mit cinen sohr geringen Theil ausmacht, und w denen es durch eine neue Destillation geschieden werden soll, bei welcher es von den flüchtigerei derselben begleitet wird und wobei es ausserden durch den Zutritt der Luft zersetzt wird, so dus es in einer Atmosphäre von Kohlensäuregas stillirt werden muss, und nach aller dieser Mühr hekommt man es dennoch nicht rein. -- Diete Schwierigkeiten, welche gleichzeitig Widerwill und Verzweislung am glücklichen Erfolg verst lassten, schreckten Redtenbacher doch nicht davon ab. Es war natürlich zu erwarten, des das Acrolein kein Product von allen Bestandthe len des Fetts sei, und er versuchte daher, nach dem er gefunden hatte, dass aus den Productes von dem Ganzen kein reines Präparat erhalten werden konnte, die Bestandtheile des Fetts for sich zu destilkiren, webei es sich am Ende beausstellte, dass das Glycerin die Bildung der Acroleius veranlasst. Nachdem er mehrers ver schiedene Methoden zur Gewinnung desselben in reinem Zustande versucht hatte, glückte ihm dies

am Ende auf folgende Weise: Das von Wasser so viel wie möglich besteite Glycerin wird mit wasserfreier Phosphorsäure gemengt und in einem schwachen Strom von reinem und trocknen Kehlensäuregas destillirt. Das Destillationsproduct ist ein schweres diekes Oel, auf dem eine wässerige Flüssigkeit, welche eine freie Säure enthält, und auf dieser wiederum das Acrolein sehwimmt. Das Destillat wird in gelinder Wärme mit Bleioxyd in einem verschlossenen und mit Kohlensäuregas gefüllten Gefässe digerirt, dann destillirt und dabei nur das aufgesammelt, was übergeht, bis die Temperatur der Flüssigkeit auf + 520 gestiegen ist, worauf man es äber geschmolzenem Chlorcalcium trocknet und noch einmal rectificirt, stets, statt in Luft, in Kohlensäuregas.

Das so bereitete Acrolein ist ein wasserklares, ölartiges, das Licht stark brechendes Liquidum, dessen Geschmack unerträglich brennend und dessen Geruch für Nase und Augen zerstörend ist. In völlig lustfreiem Wasser löst es sich in ziemlicher Menge auf und die Lösung ist völlig neu-In Berührung mit Lust rengirt es nach wenig Augenblicken sauer. Lässt man einen Tropfen Acrolein auf Lackmuspapier fallen, so erstarrt derselbe sogleich während das Papier roth wird. In der Luft und in Sauerstoffgas oxydirt es sich sehr schnell, und dabei wird fast immer ein weisser Körper abgeschieden. Beim Zusammenbringen mit Silberoxyd wird Silber reducirt, während sich die Masse stark erhitzt und gleichein Silberoxydsalz gebildet wird. Von concentrirter Schwefelsäure wird es sogleich zersetzt, unter Entwicklung von schwefliger Säure

und Abscheidung von Kohle. Mit Salpetersäuse verpusit es, und von Kalihydrat kann man satt dasselbe sagen, bei dessen hestiger Einwirkung ein wohlriechendes Harz gebildet wird. Von Salpsäure wird es nach allen Verhältnissen ausgelöute einmal aetzte sich ein schwarzer Körper ab, der sich nur in einem Stahlmörser zerstossen lieur In Aether löst es sich nach allen Verhältnissen. Ammoniak scheidet aus dieser Lösung kein Sallab, wenn nicht kohlensaures Ammoniak, im Ralles zuställiger Weise ein wenig Kohlensäure auf gelöst enthielt.

Aber auch die Analyse dieses Körpers bit Schwierigkeiten dar, die nicht gewöhnlich statistinden. Wegen seiner Flüchtigkeit kann es nicht in einer Kugel mit offener Spitze in das Verbrum nungsrohr eingelegt werden, und ist es darin verschlossen, so zerspringt sie mit Heftigkeit wodurch die Masse leicht aus dem Rohre gewond fen wird. Man muss in die Kugel ausser dan Acrolein auch chlorsaures Kali einschliessen, will es sonst auf der Innenseite des Glases Kohle zu rücklässt. Die Analyse gab (C = 75,854):

Lacutése.	The Whithe San (C = 10,004):				-	
, ,	Gefunden	Atome	Ber.	Nach C=	75,MC	
Kohlenstoff	64,55	6	64,55	64,330	144	
Wasserstoff	7,27	8	7,08	7,125		
Sauerstoff	28,18	2	28,37	28,545	,	

In der zuletzt hinzugefügten Berechnung zeige sich im Bezug auf die Analyse ein grössere Ueberschuss an Wasserstoff, wie in dem Resultat der ersteren Berechnung. Im Uebrigen wurden 7 nahe mit einander übereinstimmende Auflesen angestellt.

Das specif. Gewicht des Acroleins in Gasfern

wurde = 1,85 gefunden. 6 Velumen Kohlenstoff, 8 Vol. Wasserstoff und 2 Vol. Sauerstoff 7,7432

wiegen zusammen = 7,7432, aber $\frac{7,7432}{4}$ =

1,9358, eine Abweichung, die wohl bei einem so leicht veränderlichen Körper als unvermeidlich angesehen werden kann.

Das Acroleip verwandelt sich bei seiner Oxydation in der Luft in eine Säure, die sowoht im Geruch und Geschmack als auch in ihren chemischen Eigenschaften mit Essigsäure so viele Achnlichkeit hat, dass sie leicht damit verwechselt werden Diese Säure erhält man am leichtesten dadurch, dass man zweiner Lösung von Acrolein in Wasser, allein oder mit ungelöstem Acrolein gemengt, Silberoxyd setzt, während das Gefäss aussen stark abgekühlt wird. Die Einwirkung geschieht mit so starker Erhitzung; dass ohne diese starke Abkühlung Acrolein verloren gehen würde. Es wird Silber reducirt und ein Silbersalz gehildet, welches sich grösstentheils abschei-Man setzt dann siedendes Wasser hinzu und erhält es in dieser Temperatur, bis sich das Salz darin aufgelöst hat, worauf dasselbe beim Erkalten blumenkohlähnlich anschiesst. Es ist noch nicht so rein, dass es zu einer Analyse angewandt werden könnte. Man zersetzt es daher mit Schweselwasserstoff, sättigt die freie filtrirte Säure mit kohlensaurem Natron, und scheidet sie aus dem Natronsalz durch Destillation mit Schwefeleaure wieder ab, worauf sie wieder mit reinem Silheroxyd gesättigt wird. Das so erhaltene Silhersalz wurde analysirt und zusammengesetzt gefunden aus: A STATE OF THE STA

· 1146 (* 1429)	Géfanden	Atoms	Berechnet	C == 75,13
Kehlenstoff	20,32	, 6	20,28	20,124
Wanterstoff	1,86.	6	1,67	1,672 .
Saugrstoff'	13,10	`3	13,37	13,394
Silbenetzyd.	7/64,83.	3. 4 1.	64,69	-64,816.4

Dagrode: iste sten and Ag al. Co. He Os, word folgt, dass die wasserhaltige freie Säure and Co. He Os ist, so dass die sich von der Essigning durch Antime Roldensfoff wehr ihr Radicale, die von der Ameliseuskure dadurch unterscheidet, die ihr Radicale der Mal so viel Kohlenstoff und Will serstoff ehrhilt wie das Formyl. Red ten back menne übese Säure Aerolsüner mit dem Hintellen, der mit dem einen anderen Namen bedie sei, der mit dem theoretischen Ausichten ihm Bildung in Zusummenhange stehe.

Diese Säure ist in concentritter Form fluid ungefärbt, riecht sauer wie Sauerbraten, schwell rein und angenehm sauer, destillirt unveräubt über und ist in ihrem Verhalten zu Baser fü

volkkommen der Essigsäure ähnlich.

Das Silberoxydsulz kann in Anschen nicht wesigsaurem Silberoxyd unterschieden werden, in es zeigt etwas von der Natur der Formylsäuren durch, dass es nicht gekocht werden kaun, dass sich Silber reducirt, und in trochner Put verpufft es in höherer Temperatur.

Das Nationsalz dagegen ist leichter löslich ist das essigszure; und zeigt auch nicht dessen sielle gung zu Krystallisiten; man erhält es mar in ein warzenförmigen Krystallisation mit daraus hereit stehenden Spitzen. Das Barytsalz trockneriel einer gummiähnlichen Masse ein. Das Bleisel gibt warzenähnliche Krystalle.

Die Acroliure verwandelt eich leicht in Essigshure. Lüst men das in der Luft geschwärzte
Silbersalz in kaustischem Ammoniak auf und sättigt darauf das Ammoniak mit Salpetersäure, so
neheidet sich essigsanzer Silberonyk ab. Die Acrolmura ist ausser Eidigelure in der wässrigen Flüssigkeit enthalten H die durch trocken. Destiffation
von Fett erhalten wird. Sättigt man sie mit hohlensanzem Natzone ao scheidet sich satigsaures Nalensanzem Natzone ao scheidet sich satigsaures Nalensanzem bleibt sprolesures Natzone zuwück. Bei
langsamer Verdundtung schiecht dhrame zwerst noch
meigenures Natzon an, gemengt mitt acrolesurem
Natzon, und nachber des lettztere allein.

Wird Acroloip durch Kalihydrat zersetzt, so schält man zuerst scrolsaures Kali und darauf wird dieses in essigsaures und ameisensaures Kali verificantielt. Durch: Destillation des Glycetins mit Schwefelsaure ader durch trockne Destillation eines glyceninschwefelsauren Salzes enhält man stets Acrologue unter den Destillationsproducten.

Mennischt man des Acrolein mit einer Löbung mun gelpetersaurem Bilberoxyd sino entsteht ein meissen kösiger Niedtrschlag, und des Geruch nach Acrolein verschwindet. Nach alnigen Augenblicken, besendere beim Enwärmen, schwätzt sich den Niedenschlagt wohei sich atrolenurus Silberetyd aufmit. Da das Acrolein keine Neigung hat, sich mit Bason: zu vereinigen sinnd das es tein völlig mantnaler köpper int siese lässt es sich wohl vermethen, das dieser weitset Niederschlag mit Silberetyd hein Acroleinsilberoxyd enthält; sondern sin Onyd von dem Radical-CoHe, eatstanden durch Absoleidung entweder von Wasserstoff; in wel-

chem Fall aber der Niederschiag Silber eingemengt enthalten müsste, oder von nitzösem Gas, welche entwickelt warde, und das Sala bestände dannlich Ag- C6 H6 O2, acroligsaurem Silberoxyd, oder auch von 1. decquivalent. Wasserstoff und 1. Ann Sauerstoff pres dass die Werbindung aus Ag- C6 H6 O, unterkeroligsaurem Silberoxyd; bestehn würden is das

Wird eine Lösung von Aorolein in Wasser sieht daraus ein weisser inditiertet Körper ab, der sowohl in Wasser als auf in alleit anderen Plässigkeiten unlöslich ist, und die Flüssigkeit enthält dann Acrolsäure.

Dieser weisse Körper wurde aus C¹⁰ H¹⁴C zusammengesetzt gefunden, wiewohl die Analyst einen ziemlich grossen Urbersetuss an Wassellsteinen ziemlich grossen Urbersetuss an Wassellsteinen steine Bildung offlärt eich also unter die Aufhahme von 3: Atome Buuerstoff, wodust & Atome Mosolein in 4: Atom, Acrolsünre unter Atome von diesem Körper verwandelt werden.

Ueberblicht man nun effeste Metamorphoch des Chreins bis zu der Bildung der Achtleaus sonzeigt es sich i dass das Chrein; welcheist dem Zustande, worin es in der Chreinschwellt säure den Padrling ausmacht, met Collet Of Besend durch die Beliandtung mit wesserfreier Phosphalaure in eghöhter Tomperatur SH. verliert, will auf das Acrolein in Colle Of davon übrig blakk welchen die nicht von etärkeren Staren gehate den wirden durch nicht die Basis der fottem Ballo oder Lipplönige sein kann. Die Vergleichung der Acroleinbanit Aldelige wird vollkommen durch der Metamorphosen durch den Einflube von Saueretel.

gerechtfertigt. Der Aldehyd = C4 H8 O2 verhält pich zum Acrolein, = C6 H8 O2, wie die Essigsäure, welche durch Oxydation des Aldehyds gebildet wird, pur Acrolsaure, namlich = C4H6O5 : C6H6O5, pad es will scheinen, als hätten beide entsprephende dazwischen liegende Oxydationsgrade. Aber Die Bildung des Acroleins aus Glycerin weicht in der Analogie von der des Aldehyds aus Alkohol derin ab, dass aus dem Glycerin Wasserstoff und Luerstoff zu gleichen Aequivalenten ausgeschieden werden, während dagegen der Alkohol 2 Aequipalente Wasserstoff gegen 1 Aequivalent Sauertoff verliert. Auch haben wir im vorhergehenden, 3. 405, gesehen, dass die Hervorbringung des Elycerins aus Lipyloxyd keine völlige Analogie mit der des Alkohols aus Aethyloxyd hat.

Jar aus, so ergieht es sich, dass wir eine Menge pon Körpern haben, die sich zu bestimmten Säuren perhalten, wie der Aldehyd zu Essigsäure; z. B. ist Bittermandelöl = C14 H12 O2 der Aldehyd von der Benzoësäure = C14 H10 O5. Es würde jedoch sehr wenig nützen, alle diese Körper in eine gemeinachaftliche Klasse zusammenzufassen, für die der Aldehyd der Prototyp wäre; man würde dadurch viele unähnliche Körper zusammengeführt erhalten. Man müsste nicht bloss auf Aehnlichkeit in den Zusammensetzungs - Veränderungen achten, sondern auch auf die Uebereinstimmung in chemischen und physikalischen Eigenschaften.

Aldehyd und Acrolein scheinen jedoch zu einer gemeinschaftlichen Klasse von Körpern zu gehören, weil sie nicht allein darin mit einander übereinstimmen, dass sie nicht durch Verlust von 1

Aequivalent Wasserstoff und Aufnahme von Atom Sauerstoff analoge Säuren bilden, sondam auch darin, dass sie höchst flüchtige Körper sind welche einen durchdringenden und schmerzenden Geruch besitzen.

Oleum betulac.

Das sogenannte Birkenöl, Oleum betulae, wat ches in Russland durch eine Art trockner Destillation der Birkenrinde im Grossen bereitet wind ist von, Sobrero d. J. ") untersucht worden. In hat die Consistenz von dünnem Theer und gibt in der Rectification ein braunes stinkendes Oel, mit Zurücklassung einer schwarzen harzartigen Masse.

Wird dieses Oel rectificirt, so steigt der Sin depunkt unaufhörlich; das was zuerst übergelt ist gelb und riecht wie ein Gemenge von Terpesthin und Birkenrindenrauch. Darauf folgen 300, färbtere Oele, welche einen brenzlichen Gernet und grössere Consistenz besitzen, wobei wiederen ein harzähnlicher Körper zurückbleibt. Sobren sammelte das Oel auf, was überdestillirte, wäh. rend die Temperatur in der Retorte bei + 4000 erhalten wurde, und theilte es in 4 verschiedens Portionen, die er dann analysirte. Die exte Portion enthielt 1,05 Proc. Sauerstoff und 87,34 Proc. Kohlenstoff, und die letzte 7,49 Proc. Sauerstoff und 82,32 Proc. Kohlenstoff. Es war ales klar, dass dabei ein Gemenge von einem sauersteshaltigen und einem sauerstofffreien Oel überging.

Um das letztere zu gewinnen, wurde das Och, welches unmittelbar durch Destillation des Birkenöls erhalten worden war, mit einer Lauge von Kali behandelt, um daraus freie Säure und Hazz

^{*)} Journ. de Ch. et de Pharm. II, 207.

Das übergegangene Oel war gelblich, wurde aber durch wiederholte Behandlung mit Kalkwasser, welches einen flockigen Körper daraus abschied, fast farblos. Von diesem wurde bei + 100° in einem Strom von Kohlensäuregas nur eine gewisse Portion abdestillirt, von dieser wiederum eine gewisse Portion, und so weiter, bis er das sauerstofffreie Oel allein erhalten hatte, welches dann über geschmolzenem Chlorcalcium getrocknet und in Kohlensäuregas reetificirt wurde.

Es ist farblos, riecht etwas nach Terpenthinöl, aber schwächer, angenehmer und dem Birkenrindenrauch analog. Hat 0,847 specif. Gewicht bei + 200. Sein fixer Siedepunkt ist + 1560. Das Gewicht seines Gases wurde durch Versuche == 5,28 gefunden. Beim Abkühlen bis zu - 470 wird es trübe und setzt weisse, feste Flocken in geringer Menge ab. Beim Zutritt der Lust wird es gelb, saugt viel Sauerstoff ein, bildet damit weit weniger Kohlensäure als jenem entspricht, und verharzt sich allmälig. Es ist wenig löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und in Aether. Absorbirt Salzsäuregas und schwärzt sich dadurch, bildet aber keine campherähnliche Verbindang. Es wurde zusammengesetzt gefunden aus (C = 75,00):

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	88,05	10	88,23
Wasserstoff	11,95	16	11,76.

Wenn sich 10 Volumen Kohlenstoffgas und 16 Vol. Wasserstoffgas zu 1 Vol. condensiren, so wiegt das Gas nur 4,7028. In Folge einer Verrechnung hat Sobrero geglaubt, dass es 5,3482 sein müsse. Mangel an Uebereinstimmung zwischen dem Wägungsversuche und der Berechnung nach dem Resultat der Analyse weist aus dass dieses Oel wohl aus zwei polymerischen gemengt sein dürfte.

Durch Salpetersäure wird es verharzt, ebst die Bildung von Betulin zu veranlassen.

Bernsteinöl

Elsner") hat das Brandöl von Bernstein totersucht. Er wandte Oleum succini rectificature an, welches bei + 16° ein specif. Gewicht to 0,8975 hatte, und welches nicht Kalium oxydita. Es bestand aus 84,00 Kohlenstoff, 8,60 Wasserstoff und 7,40 Sauerstoff.

Bei der Rectification kam es bei + 130 im Sieden und kochte bei + 140° stark, worauf der Siedepunkt allmälig bis auf + 260° stieg, wid dann die Destillation unterbrochen wurde und die Reterte Colophonium succini enthielt,

Das Destillat wurde in einem hohen schmales Glase mit der 20fachen Volumenmenge concertrirter Schweselsäure vermischt und stark danit umgeschüttelt. Die Masse wurde braun, aber sie erhitzte sich nicht, und entwickelte weder Kallensäure noch schweslige Säure. Beim ruhiges Stehen sammelte sich oben auf eine Schicht we einem farblosen Oel, welches von der braues Säure, mit welcher keine weiteren Versuche angeführt worden sind, abgeschieden wurde.

Das Oel wurde mit Wasser geschüttelt, in welchem sich eine geringe Quantität eines flockiges, paraffinartigen Fetts abschied, während das Oelklar oben auf schwamm.

^{&#}x27;) Journ. f. pr. Ch. XXVI, 79.

Dann wurde es mit Chlorcalcium getrocknet und destillirt. Der Siedepunkt stieg allmälig bis zu + 280°, und dann wurde die Destillation unterbrochen. In der Retorte blieb eine braune, harzähnliche Masse zurück.

Das Oel ist farblos, riecht nach reisem Obst, hat 0,645 specis. Gewicht bei + 19°, löst Jod mit brauner Farbe auf, verändert sich nicht durch Malium, löst sich in Alkohol von 0,81 specis. Gewicht und in Aether, wird durch Salpetersäure verharzt und bringt damit den sogenannten Moschus artisicialis in seiner Vollkommenheit und mit ungewöhnlich starkem und anhaltenden Moschusgeruch hervor.

Es wurde zusammengesetzt gefunden aus (C = 75,12):1

Gefunden Atome Berechnet
Kohlenstoff 84,69 32 84,619
Wasserstoff 11,97 54 11,860
Sauerstoff 3,34 1 3,521.

Ungeachtet der schönen Uebereinstimmung zwischen Versuch und Rechnung dürfte doch das Resultat der letzteren nicht zuverlässig sein. Die Veränderlichkeit im Siedepunkte des Oels weist ein Gemenge aus, vermuthlich von einem sauerstoffhaltigen und einem sauerstofffreien Oel. Elsner schlägt dafür den Namen Succineupion vor, der aber nur für den sauerstofffreien Theil davon anwendbar ist, weil ein Eupion sauerstofffrei sein muss, wenn es mit dem Analogie haben soll, was wir bis jetzt so nennen.

Moschus artificialis ist nach seinen Versuchen Salpetersäure gepaart mit einem harzartigen Körper, von dem die gepaarte Säure äussere Eigenschaften eines Harzes besitzt. Sie vereinigt sich mit Salzbasen und die Salze werden mit Batwicklung von Stickoxydgas zerstört.

Durch Kalibydrat im Ueberschuss wird sie mit Entwicklung von Ammoniak zerstört. Eine Lösung davon in Alkohol gibt, wenn man sie in eine Lösung von essigsaurem Bleioxyd tropft, einen hellbraunen Niederschlag, der nach dem Amwaschen mit Alkohol zusammengesetzt gefunder wurde aus (C = 75,12):

	Gefunden	Atome	Berechnet.
Kohlenstoff	32,41	15	32,34
Wasserstoff	2,90	16	2,81
Stickstoff	4,43	2	5,09
Sauerstoff	20,62	7	20,13
Bleioxyd	39,64	1	39,63

= C¹⁵H¹⁶O²+PbÑ. Die Verbindung war jed doch nicht aus besonders gereinigtem Oel bereit tet worden, sondern aus gelbem Oleum succini rectificatum, dessen Harzgehalt in der Zusammensetzung des reinen Products eine wesentliche Veränderung gemacht haben kann.

Kakodyl.

Bunsen hat seine Untersuchungen über das Kakodyl fortgesetzt; mit seiner Erlaubniss werdt ich hier aus seiner freundschaftlichen Correspordenz einen Auszug davon mit seinen eignen Worten mittheilen:

"Leitet man einen Strom von trocknem Wasserstoffsulfid über Kakodylsäure — C⁴ H¹² As² † 30), so zersetzen sie sich einander mit solcher Heftigkeit, dass man, wenn nicht die Glaskugel, worin sich die Säure befindet, abgekühlt wird, Gefahr läuft, durch die Erhitzung alles zu verlieren. Wasser und Schwefel werden entwickelt,

während Kd zurückbleibt Jodwasserstoffsäure bringt KdJ, Jod und Wasser hervor. Chlorwasserstoffsäure bringt damit ein wasserhaltiges Kakodylsuperchlorid hervor = Kd Cl⁵ + 3 H.

13

Folgendes ist die Reihe der Sauerstoff-Verbindungen des Kakodyls, C⁴H¹²As² = Kd: Kd + O, Kakodyloxyd, Kd + 2O, welches eigentlich nur kakodylsaures Kakodyloxyd ist = Kd + Kd, und Kd, Kakodylsäure.

Kd+Kd hat noch nicht so rein dargestellt werden können, dass es analysirt zu werden verdiente, aber seine Existenz ist doch ausser allen Zweisel gesetzt. Es ist das zähe, in Wasser lösliche Liquidum, swelches sich während der Oxydation des Kakodyloxyds auf Kosten der Lust bildet, und welches sich beim Erhitzen in Kakodyloxyd und in Kakodylsäure theilt.

Das Kakodyl bat dieselben Verbindungsgrade mit Schwefel: Kd, Kd und Kd. Der Zwischengrad hat den grössten Bestand, und besteht offenbar, wie weiter unten gezeigt werden soll, aus Kd + Kd; dagegen kann Kd, wie es scheinen will, nicht für sich dargestellt werden. Es ist ein Sulfid, welches bestimmte und stabile Schwefelsalze bildet, und Kd ist eine Schwefelbasis. Kd wird am besten erhalten, wenn man zu 1 Atom Das erstere löst Kd 4 Atom Schwefel setzt. dann den letzteren mit starker Wärmeentwicklung auf, und erstarrt darauf zu einer krystallisirten Masse. Löst man diese jetzt in siedendem was serfreien Alkohol auf und setzt der Lösung so viel Spiritus zu, dass sie bei + 40° anfängt trübe

zu werden, so schiesst daraus das Kakodyl-Saliskakodylat in schönen weissen Krystallen an, die eine constante Zusammensetzung haben. Die Asslyse davon gab:

,	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	17,62	4 8	17,74
Wasserstoff	4,35	12-24	4,35
Arsenik	54,87	2-4	54,56
Schwefel	23,16	2-4	23,35.

Von Quecksilber wird es bei gewöhnlichen Lusttemperatur zu Kd reducirt, und bei 200° nimmt das Quecksilber auch das letzte Schwefelatom weg, so dass das Kakodyl wieder hergestellt wird.

Es glückte, mit fast allen Schwefelbasen Sulfekakodylate hervorzubringen. Diese Verbindungen haben viele Beständigkeit und vertragen sehr gut eine Temperatur von + 100° ohne zersetzt m Man erhält diese Verbindungen mit Schwefelmetallen sehr leicht dadurch, dass me in eine Auflösung von K+Kd in Alkohol eine Lösung des essigsauren oder salzsauren Metalisch zes in Alkohol tropft. Kd wechselt Schweselmik dem Metalloxyd aus, ŘKd fällt nieder und KA bleibt in der Lösung zurück. Setzt man aber zeviel von dem Metalloxyd hinzu, so wechselt dieser Ueberschuss von dem Metalloxyd Schwesel mit dem Kakodylsulfid aus, und der Niederschlig mengt sich mit Schwefelmetall. Man muss daher darauf achten, dass bei der Ausfällung dieser Schwefelsalze nicht die ganze Quantität von Ki + Kd in der Lösung zersetzt werde. Silber-Sulfekt kodylat erhält man aus Ag Kd durch blesses Zr

leiten von Wasserstoffsulfid. Es bildet eine weisse Masse, wie Papier maché, und trocknet zu papier-äbnlich zusammenhängenden Lagen ein, die sich nicht in der Lust verändern.

Das Kupfersalz ist ein feines, in der Luft veränderliches, eigelbes Pulver, welches in allen Flüssigkeiten, die nicht zersetzend darauf einwirken, unlöslich ist. Bei der trocknen Destillation lässt es Eu zurück, während Schwesel und Kdüberdestilliren. Er ist analysirt worden und besteht aus:

Sefunden	Atome	Berechnet.
10,4	4	10,4
2,5.	12	2,5
31,5	2	31,9
28,5	4	28,2
. 27,1	2	· 27,0 .
	10,4 2,5, 31,5 28,5	10,4 4 2,5 12 31,5 2 28,5 4

= Cu + Kd.

Das Goldsalz bildet ein schweres, feines, gelbweisses, geruch- und geschmackloses Pulver, ist unveränderlich in der Luft und lässt bei der trocknen Destillation Gold zurück. Die Analyse desselben gab:

O	Gefunden	Atome	Berechnet
Koblenstoff	6,60	4	6,56
Wasserstoff	1,76	12	1,62
Arsenik	20,74	2	20,74
Schwefel	17,17	. 4	17,46
Gold	53,73	2	53,95

= An Kd. Diese beiden werden aus Salzen gebildet, durch deren gerade Zersetzung eine höhere Schwefelbase hätte entstehen müssen; aber an deren Stelle bleibt Kakodylsäure in der Lösung zurück.

Das Wismuthsalz fällt anfangs in langu, haarfeinen Nadeln nieder, die sich gleich darauf in perlmutterglänzende, gelbe schwere Krystallschuppen = Bi + Kd³ verwandeln, welche 29,46 Proc. Wismuth, 26,74 Schwefel und 43,8 Kabedyl enthalten.

Das Bleisalz ist vor den Uebrigen schön krystallisirt in weissen perlmutterglänzenden Schupper = Pb Kd. Es enthält 37,88 Blei, 23,55 Schwefel und 38,57 Kakodyl.

Auch gibt Antimon ein ähnliches Salz, welches aber nicht analysirt worden ist.

Hierdurch scheint also die Idee von zusammenigesetzten Radicalen auf das bestimmteste bewiesen zu sein. Das Kakodyl ist ein zusammengesetztes Metalloid, welches sich mit anderen Mostalloiden (Sauerstoff, Schwefel, Salzbildern) in multiplen Proportionen vereinigt, und die Natur, dieser Verbindungen wird durch das damit verbundene einfache Metalloid bedingt; es wird eine Basis, eine Säure, ein Sulfid, und mit Salzbildern ein salzartiger Körper; und hier nimmten gleichwie zwischen den einfachen Metalloiden, das Vereinigungsstreben mit der vermehrten Anzahl der Multipla ab.

Die Verbindung, welche entsteht, wenn man trocknes Salzsäuregas über wasserfreie Kakodylsäure leitet, zeigt verschiedene Merkwürdigkeiten. Das Gas wird mit äusserst heftiger Wärmeentwicklung absorbirt, es wird kein Wasser frei, und die mit Salzsäuregas gesättigte Säure ist in ein farbloses, klares, ölähnliches Liquidum verwandelt, welches beim Erkalten zu einer krystal-

linischen Masse erstarrt = Kd Cl⁵ + 3 H '). In der Luft wird dieser Körper feucht und raucht dabei. In Wasser aufgelöst giebt er Reactionen von Kd und HCl. Er lässt sich wieder verdunsten bis zur Trockne, und er wird eben so gut durch Auflösen der Kakodylsäure in Salzsäure und Verdunsten der Lösung bis zum Schmelzen des Rückstandes erhalten. Wird er über + 180° erhitzt, so zersetzt er sich. Geschieht dies in einer Retorte mit tubulirter Vorlage, so bleibt in der Retorte eine feste weisse Masse zurück, die arsenige Säure ist. Das überdestillirte Liquidam ist entweder ein Gemenge von Kakodylchlorur mit Kd El + Kd El5, oder es ist eine Ver1 bindung von dem Chlorür in einem größeren aber bestimmten Verhältnisse mit dem Superchlorid, characterisirt durch einen Nase und Augen im hohen Grade inflammirenden Geruch, der vielmehr ein peinlicher Schmerz als ein Geruch genannt werden kann, und auf dem nach einiger Zeit ein bohrender Schmerz im kleinen Gehirn folgt. Das dabei weggehende Gas stimmt in Rücksicht auf seine physikalischen und chemischen Eigenschaften, so wie auch was seine Zusammensetzung anbetrifft, vollkommen mit Methylchlorur überein. Seine Bildung hängt mit der der arsenigen Säure zusammen. Eine Quantität Kakodylsäure wird so zersetzt, dass sich Arsenik mit deren Sauerstoff zu arseniger Säure

^{&#}x27;) Möglich wäre es, dass sie, gleichwie die Verbindung der Borsäure mit Fluorwasserstoffsäure, = Kd+3HCl wäre, besonders da sie nach der Auflösung in Wasser durch Verdunsten unverändert wieder erhalten wird.

vereinigt, während aus dem übrig bleibendei C⁶ H¹² 2 Atome Methyl = 2C²H⁶ entstehen, die mit 4 Atomen Chlor zusammentreten zu 2C H⁶ El, und die Quantität, welche von Äs mit von C²H⁶ El erhalten werden, wird durch des Chlor bedingt, welches zur Bildung der ober angeführten Chlorverbindung mit erstickenden Geruch erforderlich ist.

Vermischt man eine Lösung von Kupferchleit in Alkohol mit einer Lösung von Kakodylsius in Alkohol, so schlägt sich ein gelbgrünes Pulver nieder, welches in der Luft unveränderlich ist, und sich in Salzsäure auflöst. Die Analyst desselben stimmte vollkommen mit der Forme 2 Cu Kd + 7 Cu Cl überein.

Auf ähnliche Weise erhält man aus Quecksilberchlorid und Kakodylsäure ein Salz in seideglänzenden Schuppen, welches beim Umkrystallisiren in Nadeln anschiesst. Es ist schwerlöslich in Alkohol, leicht löslich in Wasser auf
schmilzt, wenn man es erhitzt. Es hesteht auf
4 Atom Kakodylsäure, 2 Atomen Quecksilber und
6 Atomen oder 3 Aequivalenten Chlor. Es in
entweder Hg² Cl³ + Kd, oder, da kein Hg² Cl⁵
bekannt ist, = (Hg Cl + Kd) + (2 Hg Cl + Kd).*

Analysen von Reinsch") hat die Wurzel von Ononis spi-Pflanzen und Theilen dernosa analysirt; Buchner d. J.") die Wurzel selben. von Angelica Archangelica; Wigand"") die

^{&#}x27;) Buchn. Rep. Z. R. XXVI, 12.

^{**)} Das. S. 145.

[&]quot;) Pharmac. Centralbl. 1842, S. 309.

Wurzel von Veratrum album, Riegel*) die kinde, Blätter und Blumen von Prunus padus; keinsch**) den Samen von Nigella damascena, and Filhol***) die Kapseln von Papaver rhoeas.

^{&#}x27;) Pharm. Centralbl. 1842, S. 312.

[&]quot;) Das. 313.

[&]quot;") Journ. de Ch. et de Pharm. II, 510.

Thierchemie.

Nachdem nun die Pflanzenchemie seit ein Reihe von Jahren der allgemeinste Gegenstand wichemischen Untersuchungen gewesen war, hat mallmälig angefangen, die Aufmerksamkeit immehr auf die Thierchemie zu richten.

Der erste Schritt dazu geschah durch Mulde höchst wichtige und für die Physiologie folgt reiche Entdeckung, dass die eiweissartigen standtheile sowohl der Thiere als auch der Pfe zen als Grundlage eine organische Verbindu das Protein, enthalten, die in beiden Klassen lebenden Körpern vollkommen identisch ist, welche durch ungleiche Verbindungen mit Schw fel, Phosphor, phosphorsaurem Kalk, u. s. w. Varietäten hervorbringt, welche wir Fibrin, bumin und Casein nennen, und die sich aus dem mit neuen Quantitäten Sauerstoff vereinigt lässt, ohne dass das Verhältniss zwischen übrigen Bestandtheilen darin gestört wird. D thierchemischen Untersuchungen, welche seite angestellt worden sind, und welche noch fers hin gemacht werden, werden allmälig einen Vors bilden, der von den Physiologen zur Aufklärs er schönen Wissenschaft angewandt werden w die gerade deswegen so schwierig auszubilden auf seste Grundsätze zu bringen ist, weil sie Ef

fabrung und sichere specielle Kenntnisse von so vielfach verschiedener Art, in Anatomie, Physiologie, Pathologie und Chemie erfordert, welche wohl schwerlich eine Person allein besitzen kann. Der Anatom und Physiolog hat selten Zeit gehabt, sich specielle chemische Kenntnisse zu verschaffen; die Erwerbung der letzteren hat wiederum nicht gestattet, gründliche anatomische und rein physiologische Kenntnisse zu sammeln, und dadurch muss sich die Entwickelung dieser Wissenschaft verzögern. Für den Chemiker möchte es vielleicht ein leichtes scheinen, mit dem chemischen Theil der Thierphysiologie ins Klare zu kommen, aber so ist dem Ein chemischer Physiolog, der keine gründliche anatomische Kenntnisse besitzt, und welcher sich nur auf das stützt, was er für den Augenblick physikalisch oder chemisch wahrscheinlich findet '), würde stets fehlerhafte Erklärungen aufzustellen Gefahr laufen, aus Mangel an dazu erforderlichen richtigen anatomischphysiologischen Kenntnissen, und ausserdem geben die eigentlichen Physiologen gegründete Veranlassung zu der Besorgniss, dass er sich vielleicht auch nicht besser von der Richtigkeit in

^{*)} So haben wir in chemisch-physiologischen Arbeiten gesehen, dass das Herz sowohl eine Druckpumpe als auch eine Saugpumpe sei; dass der Harn von dem venösen Blute abgeschieden werde; dass das arterielle Blut, ehe es in die Lungen zurückkehrt, die Nieren, und das venöse die Leber passire, u. s. w. Dies beweist hinreichend, dass ein Schriftsteller nicht gehörig die Grundlage der Wissenschaft studirt batte, worin er auftrat.

dem chemischen Theil der Erklärung versichen habe, wie in dem chemisch-physiologischen.

Wenn Aussichten auf neues Licht anfangen aufzutauchen, so möchte das Streben nach baldige höherer Einsicht gerne gründlichen und mühsenst Prüfungen mit ihrer Anwendung zuvorkommt. Man wartet nicht ab, bis die Frucht an dem Baum der Wissenschaft binreichend reif geworden im freiwillig abzufallen, sondern pflückt sie früher und wetteifert nach der falschen Ehre, ersten Korb mit unreifer Frucht feil geboten haben. Dies ist das Bild von der chemischen schichte der heutigen Thierphysiologie.

Die Thierchemie ist inzwischen während verflossenen Jahres mit vielen vortrefflichen beiten bereichert worden.

Von F. Simon's Handbuch der angewan medicinischen Chemie, deren ersten Theil ich Jahresberichte 1842, S. 519, anzeigte, ist num zweite Theil in 2 Heften erschienen. gleichwie der erste Theil, eine grosse Menge Resultaten aus des Verfassers eignen Arbei welche vorher nicht in wissenschaftlichen schriften mitgetheilt worden waren. würde gar zu weitläufig werden, wenn ich die neuen Zusätze, welche die Wissenschaft, durch bekommen hat, hier Bericht erstatten wo und ich glaube mit so viel mehr Grund auf Arbeit verweisen zu können, da sie sowohl. den Chemiker als auch für den Arzt von d Wichtigkeit ist, dass keiner, der den Fortschrift der Zeit folgen will, das Buch entbehren kann-Es enthält eine vollständige Sammlung der thier

chemischen Erfahrungen bis zu der Zeit, wo es herausgegeben wurde.

Marchand hat die Herausgabe eines Lehrbuchs der physiologischen Chemie ') begonnen, welches sehr werthvoll zu werden verspricht. Es sind bereits 2 Hefte davon erschienen.

R. Wagner hat in Verbindung mit mehreren anderen Physiologen und Chemikern die Herausgabe eines Handwörterbuchs der Physiologie mit Rücksicht auf physiologische Pathologie **) angefangen, welches auch die chemischen Theile der Physiologie abhandelt, und worin mehrere neue Untersuchungen vorkommen.

Aber unter allen Werken dieser Art hat dock eine Arbeit von Liebig: Die organische Chemie in ihrer Anwendung auf Physiologie und Pathologie ***), die grösste Ausmerksamkeit auf sich gezogen. Sie ist fast gleichzeitig in mehreren Sprachen herausgegeben und überall mit einem fast enthusiastischen Beifall aufgenommen worden. Die grossen und wohlverdienten Lobeserhebungen, welche sich dieser Naturforscher durch seine analytischen Untersuchungen in der organischen Chemie erworben hat, mussten auf diese Arbeit eine grössere Ausmerksamkeit lenken als auf die meisten anderen. Er hat seinen Gegenstand mit einer Lebendigkeit im Styl vorgetragen, die ausdrückt, dass er vollkommen von der Richtigkeit der Ansichten, die er ausspricht, überzeugt ist, was wohl kaum versehlen kann, auf die meisten

⁾ Berlin 1842. Verlegt von Simion.

[&]quot;) Braunschweig 1842. Verlag von Fr. Vieweg u. Sohn.

^{***)} Bei demselben 1842.

Leser überzugehen, wenigstens auf die, welche nicht physiologische Studien vorher zu ihrer Haupt beschäftigung gemacht haben *).

Die Arbeit zerfällt in drei Hauptabtheilusges, deren erste die Entstehung der thierischen Wänne und die Ernährung des thierischen Körpers ") ib handelt. Ich kann nur mit wenigen kurzen Zigne seine Ansichten darstellen, und vielleicht ist auch

^{&#}x27;) Mein hoch verehrter Freund Liebig hat mir die gezeichnete Freundschaft erwiesen, diese Arbeit mir zu Möge es mir erlaubt sein, hier öffentlich dafür nen aufrichtigen und herzlichen Dank zu bezeugen. Thierphysiologie ist seit meinen Universitäts - Jahren mich ein Lieblingsatudium gewesen; meine eraten th schon Arbeiten waren ihr fast ausschliesslich gewidmet späterhin haben sieh häufig dahin gehörige Untersuch meinen übrigen Arbeiten eingeflochten. Aber meine sichten weichen in einer grossen Anzahl von Fällen den hier ausgesprochenen ab. Ich halte es unter anien für einen unbestreitbasen Grundsatz, dass man in einer senschaft des Zuverlässige genau von Probabilitäten u den müsse, und betrechte es also als unvereinbar mit. richtigen Grundsätzen für wissenschaftliche Darstell wenn ein Schriftsteller sich bemüht, bei dem Leger, Ueberzeugung zu bilden, dass die Wahrscheinlichkeiten verlässige Wahrheiten seien. Einige davon konnen al dings durch hellere Beleuchtung allmälig dazu erhoben w den; aber die meisten fallen bei dem Scheine dersell Ungleiche Ansichten zwischen zwei Freunden müssen mals als Beweis einer verminderten Achtung und Regel beit oder Erkaltung der Freundschaft betrachtet werten Es ist ein Unglück, wenn dies geschieht; aber die Interes der Wissenschaft müssen niemals aus persönlichen Rich sichten bei Seite gesetzt werden.

[&]quot;) Diese Abtheilung ist besonders publicirt worden in L Annal. d. Ch. und Pharm. XLI, 189 u. 241.

dies überslüssig, da gewiss kein Freund der Wissenschaft versäumt, sie aus der Arbeit selbst zu erfahren.

Der Grundsatz, von dem er hier ausgeht, ist folgender: Die Wechselwirkung zwischen den Bestandtheilen der Nahrungsstoffe und dem durch den Blutumlauf im Körper verbreiteten Sauerstoff ist die Ursache der thierischen Wärme.

Die Wärme des thierischen Körpers ist nach ihm überall und unter allen Umständen eine Folge der Vereinigung von brennbaren Körpern mit Sauerstoff.

Der Kohlenstoff und Wasserstoff in den Nahmngsstoffen müssen, wenn sie sich im thierischen Körper mit Sauerstoff zu Kohlensäure und Wasser vereinigen, eben so viel Wärme entwickeln, als wenn sie direct in der Luft oder in Sauerstoffgas verbrannt werden.

Das Thier gleicht in dieser Hinsicht einem Ofen, in welchem die Hitze durch Brennholz unterhalten wird. Die Nahrungsstoffe oder wenigstens eine zewisse Klasse davon sind, gleichwie das während der Lebensprocesse Verbrauchte und untauglich Gewordene, Brennmaterialien, durch deren Verwandlung in Kohlensäure und Wasser die Temperatur des Körpers unterhalten wird. Was von dem Kohlenstoff unverbranut bleibt, geht grösstentheils zur Bildung der Bestandtheile von der Galle über, und ein anderer Theil geht mit dem Stickstoff von dem verbrauchten stickstoffhaltigen Körpern durch den Harn als Harnstoff aus dem Körper weg. Die Temperatur des Körpers ist unveränderlich gleich, und hält sich das Thier in einer Atmosphäre von verschiedener Temperatur Auf, so dass ungleiche Wärmemengen von dem Körper abgeleitet werden, so erhält sich doch die Temperatur auf die Weise, dass das Thier in der Kälte stärkeren Hunger hat und mehr geniem, und dass die Menge von dem durch das Athant eindringenden Sauerstoff zunimmt, während die Temperatur in der Luft niedriger wird. Warm Bekleidung ersetzt in dieser Beziehung die Nach rungsstoffe.

Der Hungernde friert, weil im Innern himstehendes Brennmaterial fehlt, und er magert in weil die zur Erhaltung der Temperatur erfordig liche Verbrennung die Bestandtheile des Körpen vermindert, so dass das Athmen, wie nothweilst es auch für die Fortdauer des Lebens ist, das Ende das Leben eines Hungernden oder eine langwierigen chronischen Kranken auf heben kann, dadurch, dass es für das Leben nothwendige standtheile des Körpers in grösserem Verhältnicht verzehrt, als sie ersetzt werden.

Die Verbrennung, wodurch die thierische Wieme hervorgeht, geschieht nicht in den Lungelund die Wärmeentwickelung hat nicht in diesel
ihren Sitz, sondern sie geschieht während des Bieumlaufs; durch sie werden Kohlensäure und Wieser gebildet, welche von dem Blute in die Lungen
gen abdunsten, während Sauerstoff von dem Blute
oder richtiger von den Blutkörperchen absorbet
wird, um bei fortgesetzter Wanderung die Bildere
von Koleensäure und Wasser auf Kosten der Stolle
womit er in Berührung kommt, von Neuem Mitternalassen.

Die Nahrungsstoffe sind von zweierlei Arts stickstoffhaltige und stickstofffreie. Die ersteren

dienen zur Reproduction des während der Lebensprocesse Veränderten und darauf Verbrannten, um nachher auch ibrerseits Brennmaterial zu werden; die letzteren dienen nur als Brennmaterial. Lebt zin Thier von Bestandtheilen, die nicht diese letzteren enthalten, so werden aus den ersteren solche hervorgebracht, welche als Brennmaterial dienen, mämlich Fett. Auch von der Galle glaubt Liebig, dass sie bestimmt sei, um zum Blute zurückzugehen und da den Verbrennungsprocess zu erleiden. Liebig hat eine chemische Berechnung angestellt, wie das Fett aus Nahrungsstoffen gehildet wird (worauf ich wieder zurückkomme), und glaubt den hauptsächlichen Endzweck desselben darin zu erkennen, dass es als eine Niederlage von Brennmaterial zu betrachten sei.

Je höher der Standpunkt eines Versassers ist, desto genauer verdienen seine Ansichten begründet und geprüst zu werden.

Hauptquelle der thierischen Wärme in den im lebenden Körper vor sich gehenden chemischen Processen liegt, um sie als ein Axiom betrachten zu können? Dass durch sie Temperatur-Abwechselungen stattfinden müssen, ist allerdings unzweifelhaft, aber daraus folgt keinesweges, dass sie die Hauptquelle der unveränderlichen inneren Temperatur des Körpers sind. Der, welcher den Forschungen der Physiologen über die Phänomene der thierischen Wärme aufmerksam gefolgt ist, kann dieses Axiom keinesweges annehmen. Brodie's, Chossat's und mehrerer Anderer Untersuchungen haben Resultate herausgestellt, die damit unvereinbar sind, und die zeistelt, die damit unvereinbar sind, und die zeistelt, die damit unvereinbar sind, und die zeistelt.

gen, dass die Wärmeentwickelung im thierischen Körper eine Function zu sein scheint, der das seite Nervenpaar vorsteht, und die mit dessen Durch schneidung aufhört, wiewohl das Athmen son dauert und Brennmaterial nicht mangelt. Wiesh erfahren wir nicht im gewöhnlichen Leben, des bei einem im Uebrigen gesunden Menschen in Folge einer heftigen Einwirkung, z. B. einer heftigte Gemüthsbewegung, die Füsse weit unter die No maltemperatur des Körpers erkalten, so dass sit sich von einer mittelwarmen Hand äusserst kill anfühlen lassen, während dieselbe Hand die Stim, der afficirten Person sehr beiss, d. h. viel iti die Normaltemperatur erwärmt, erkennt. - Men es nicht einem jeden Denkenden, der dies findet, klar in die Augen fallen, dass "die Wechselwis kung zwischen den Bestandtheilen der Nahrungs stoffe und dem durch den Blutumlauf im Körpel verbreiteten Sauerstoff" nicht die Ursache seit kann, weshalb sich die Wärmeentwickelung # einem Orte vermehrt und an dem anderen mindert, sondern dass dies eine andere Ursacht haben müsse, und dass die Ursache, welche m einem Orte eine grössere Wärmeentwickelung, de die natürliche, hervorbringt, vielleicht die wahrt Quelle der Wärme des thierischen Körpers sein könne, welche nur in ihrer normalen Verrichtung gestört wurde, und welche in dem Nervensystem oder in einem bestimmten Theil davon liege.

Dass Verbrennung und ehemische Vereinigung im Allgemeinen nicht die einzigen Quellen der Wärme sind, ist eine bekannte Sache: Reibung und elektrische Ströme bringen sie auch herver Aber wir dürsen es nicht einmal als gegeben ab-

nehmen, dass die Wärmeentwickelung im thierischen Körper von einem uns bekannten Umstande abhänge. — Wir glauben freilich eine Menge von den Ursachen zu kennen, durch welche elektrische Ströme entstehen, aber haben wir wohl die geringste Abnung von der Ursache des gewaltsamen elektrischen Stromes, welcher in einer Abtheilung des Nervensystems gewisser Fische entsteht, der von dem Willen des Fisches abzuhängen scheint und den er zu seiner Vertheidigung oder zum Tödten seines Raubes anwendet? Können wir nicht in Betreff der Art, wie das achte Nervenpaar die Temperatur im thierischen Körper unterhält, in demselben Verhältnisse stehen?

Aber wenn nun die thierische Wärme eine Function des Nervensystems ist, wozu die chemischen Processe im Körper allerdings beitragen können, ohne aber von ihnen unmittelbar abhängig zu sein, was ist dann diese ganze Erklärung von der Entstehung der Wärme durch Verbrennung der Bestandtheile von Nahrungsstoffen? Eine geistreiche Erdichtung, die nicht als eine unwidersprechliche Wahrheit hätte aufgestellt werden müssen. Auch der strenge Natutforscher kann sieh die Aufstellung von Hypothesen erlauben, aber er muss sie für das ausgeben, was sie sind.

Die zweite Abtheilung handelt den chemischen Process der Umsetzung der näheren Bestandtheile des thierischen Körpers ab. Sie enthält Berechnungen, wie der eine Bestandtheil aus dem anderen entstehen kann, durch Addition von Wasserstoff oder Sautretoff oder von beiden, oder durch Absiehung von Kohlensäure, Ammoniak oder Wasserser. Diese Berechnung ist offenbar ein zu früh-

zeitiger Versuch. Es ist noch unmöglich zu wissen, welche von den versuchten Formeln villig richtig sind; ein Fehler von 1 Aequivalent Wasserstoff kann oft die ganze Berechnung zu nichte Man muss sehr sichere Data haben, von denen man ausgeht, ehe man mit der Hosnung, sich nicht gar zu sehr zu verrechnen, & nen solchen Versuch vornehmen kann. big scheint zu vermuthen, dass der sichere gangspunkt weniger erforderlich ist, und er to ginnt daher seine Berechnungen mit einem Metamorphosenproduct des Bilins, nämlich Demmi çay's Choleinsäure (einem Gemenge von fellinsäure und Bilicholinsäure), welche er, rade dem entgegen, was ich dargelegt habe, de den Hauptbestandtheil der Galle ausmachend nimmt, und welches nachher bei einer Menge we anderen Berechnungen eine bedeutende Rolle spiels. Er fügt hinzu, "dieser Ausdruck verliert an ner Wahrheit nichts, wenn sich auch ergehte sollte, dass die Choleinsäure und Choloidinsäus, wie aus den Untersuchungen von Berzelius hervorzugehen scheint, Gemenge von mehrenn verschiedenartigen Verbindungen sind, die reb tive Anzahl der Atome kann hierdurch in keinit Weise geändert werden."

Von diesen Berechnungen wird sich nach einigen Jahren gewiss keine mehr in der Wissenschaft erhalten.

Die dritte und letzte Abtheilung behandelt die Bewegungserscheinungen im Thierorganismus. Be kommt dann auf eine Theorie der Krankheit, segt uns, was Fieber ist, und schliesst mit einer Therie über das Athmen. In dieser verdient eine Ar-

sicht über die Function der Blutkörperchen dabei alle Aufmerksamkeit. Bekanntlich bestehen dieselben aus Globulin und Hämatin, und das letztere, welches Eisen enthält, ist roth. In welchem Zustande sich das Eisen darin befindet, wissen wir nicht. Setzt man aber zu einer Lösung der Blutkörperchen in reinem Wasser Schwefelkalium oder Schwefelrammonium, so verändert sich deren rothbrauné Farbe in die dunkelgrüne, welche Schwescleisen besitzt, wenn es in Auslösungen zurückgehalten wird, wonach es wohl aussieht, als hätte das Hämatin Eisenoxyd enthalten, welches seinen Sauerstoff gegen Schwefel auswechselte, wodurch eine Verbindung des organischen Körpers im Hämatin mit Schwefeleisen entstände. Wenn nun das Hämatin die Verbindung eines organischen Körpers mit Eisenoxyd, ein gepaartes Eisenoxyd ist, so kann das Eisenoxyd in dieser Verbindung seine Eigenschaft behalten, zu Oxydul reducirt zu werden, und vielleicht auch mit Säuren in Verbindung treten, ohne dass es den Paarling verliert; es könnte dann während der Verwandlung des arteriellen Blats in venöses zu Oxydul reducirt werden, in diesem Zustande Kohlensäure binden, und bei der Berührung mit der Lust in den Lungen wieder zu Oxyd werden und die Kohlensäure wieder abgeben.

Wenn dies, was bis jetzt nur eine blosse Hypothese ist, der aber keineswegs ihre Wahrscheit mangelt, durch Versuche zu einer bewiesenen Wahrheit erhoben werden könnte, so würde es die schönste Perle der Arbeit ausmachen, und Liebig hätte dadurch ein unerwartet grosses Licht über die Lehre vom Athmen verbreitet.

Um die Priorität sich streitend stellt Dumas mit, wenigen Abweichungen dieselben Lehren, wie Liebig auf. Ich führte im Jahresb. 1843, S. 221, seine Ansichten über die Entstehung der thierischen Wärme an, offenbar dieselben, welche jetzt Liebig aufstellt, und worin Dumas also scheinbar sein Vorgänger gewesen ist. Nachher hat er einen Essai de statique chimique des étres organisés ") besonders heransgegeben. Die Hauptsätze darin sind folgende:

Die Pflanzen sind eine Art von reducirenten Apparaten, sie nähren sich von Kohlenstoff, Wasserstoff und Stickstoff, die sie aus Kohlensäureges Wasser und Ammoniak nehmen; die Thiere degegen sind Oxydationsapparate, welche Kohlenstoff, Wasserstoff und Ammonium zu Kohlensäure, Wasserstoff und Ammonium zu Kohlensäure, Wasser und Ammoniumoxyd verbrennen.

Die Pflanzen nähren sich nur von unorganischen Körpern, aus denen sie ihre organischen Bestandtheile hervorbriugen. Diese letzteren gehen bei der Verdauung in die thierischen Körper über, worin sie durch die Lebensprocesse zerstört werden, um wieder unorganische Verbindungen hervorzubringen. Die thierische Wärme scheiniganz und gar vom Athmen herzurühren; aber der chemische Process, durch welchen sie entwickelt wird, geschieht nicht in den Lungen, sonder in den Capillargefässen überall im Körper. Die Nahrungsstoffe theilen sich in nährende und in Brentmaterial, und das Fett im Thierkörper kann, die combustible emmagasiné" genannt werden.

^{*)} Paris 1842. Chez Fortin et Masson.

Aber wir wollen von dem Blendwerk der Hypothesen zu Thatsachen übergehen.

selben.

Ich habe im Jahresber. 1842, S. 530, Andral's und Gavarret's Untersuchungen über Analysen desdas Blut von Menschen in verschiedenen Krankheiten angeführt. Sie haben nun in Verbindung mit Delafond') das Blut von Hausthieren untersucht, nämlich vom Pferd, Ochsen, Schaf, Ziege, Schwein und Hund, in Rücksicht auf die relativen Mittelgehalte von Fibrin, Albumin, Blutkörperchen und Wasser, so wie auf die Grenzen, in welchen sie bei den verschiedenen Arten variiren, und zuletzt haben sie das Blut derselben in verschiedenen ihrer Krankheiten analysirt. Aber da diese wichtige Arbeit nicht direct der Thierchemie angehören kann, sondern eine Anwendung dieser auf Zoologie und zoologische Pathologie ist, so. muss ich auf die Abhandlung darüber verweisen.

Dumas **) hat in Gesellschaft mit CahoursNeue Analysen eine werthvolle Untersuchung vorgenommen, die der albuminar-tigen Stoffe. viele Arbeit gekostet zu haben scheint. Sie betrifft die Zusammensetzung der albuminartigen Bestandtheile des Thier- und Pflanzenreichs. Er ist dadurch zu verschiedenen, von seinen Vorgängern, Mulder und Liebig, abweichenden Resultaten gekommen, die auf der Seite der letzteren eine Prüfung hervorrasen müssen, welche, es mögen die Resultate von Dumas und Cahours dabei bestehend bleiben oder nicht, doch dazu beitragen werden, unseren Kenntnissen von der Zusammensetzung dieser Körper, die für den

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. V, 404.

^{**)} Das. VI, 385.

rationellen Physiologen von einer unberechten baren Wichtigkeit ist, eine grössere Practition su ertheilen.

Fibria.

Ihre Versuche führen zu dem Resultat, Julius Vogel schen vor ihnen aussprach (I resb. 1841, S. 549), dass das Fibrin mehr St stoff enthält als das Albumin. Sie haben das hrin aus dem Blute von mehreren Thieren an sirt mit Resultaten, die hier tabellarisch ausstellt sind:

Fibrin von:

	Schaf	Kalbe	Uch- seu	Dissil	Honde	gefüt-	tertmit.	Men- schen	1
Kohlenstoff	52,8.	52,5	52,7	52,67	52,74	52,77	52,57	52,78	4
Wasserstoff	7,0	7,0	7,0	7,00	6,92	6,95	7,07	5,96	
Stickstoff	16,5	16,5	16,6	16,63	16,72	16,51	16,55	16,78	
Sauerstoff	23,7	24,0	23,7	28,70	23,62	23,77	13,81	23,48	

Unter Sauerstoff ist hier gleichzeitig Sch fei und Phosphor, mit einem Wort der Ver bei der Analyse begriffen.

Da der Unterschied im Stickstoffgehalt der Fibrias und Albumins nicht gross ist, so habet sie ihre Verbrennungen in so grossem Massetalt ausgeführt, dass sie gewöhnlich 50 bis 60, auf zuweilen 80 bis 400 Cub. Centimeter Stickgebru messen gehabt haben.

Das Fibrin von diesen Thieren hat also sim gleiche Zusammensetzung. Das des Menschen und des Hundes scheint nicht stickstoffhaltiger mein, als das der übrigen. Man würde, sages sie, sieh eine dem Ansehen nach riebtige Vorstellung von dem Fibrin machen, wenn men ein

Ammoniak betrachtete, weil sich beim Kochen des Fibrins in einer Retorte mit Wasser das überdestillirte Wasser unzweiselhast ammoniakhaltig ausweise, und das dann ungelöst Zurückbleibende, zufolge einer besonders damit angestellten Analyse, die Zusammensetzung des Albumins besitze.

Diese Ansicht ist jedoch nicht richtig, denn wenn man Fibrin in einer kalten Kalilauge, die 12 Procent Kali enthält, auflöst, die Lösung mit Essigsäure ausfällt, und den Niederschlag analysirt, so findet man seinen Stickstoffgehalt und seine übrige Zusammensetzung unverändert, was nicht der Fall sein würde, wenn das Fibrin wirklich Ammoniak enthalten hätte.

Das, was in dem angeführten Falle von dem siedendem Wasser aufgelöst wird, ist ein Product der Metamorphose, welches weder die Zusammensetzung des Fibrins noch des Albumins hat. Die Mittelzahl von 5 Analysen gab:

Kohlenstoff 47,91
Wasserstoff 6,87
Stickstoff 14,96
Sauerstoff 30,26

Eine andere Vorstellung wäre, dass das Fibrin eine Verbindung von Leim mit Protein enthielte, aber dazu würde eine ganz unwahrscheinlich grosse Quantität Leim erforderlich sein. Ausserdem hat das während des Kochens Aufgelöste weder die Zusammensetzung noch die Eigenschaften des Leims, wie schon aus älteren, damit angestellten Versuchen bekannt ist. Es wird durch

Salpetersäure gefällt und durch concentrirte Salsäure blau.

Was das Fibrin aus Waizenmehl anbetrifft, . wird darunter der aus Beccaria's Gluten erhaltene, in Alkohol unlösliche, albuminartige Körpet verstanden, den Dumas, gleichwie Liebig, de Fibrin betrachtet. Man befreit ihn von uncoagte lirtem Albumin durch Wasser, von Pflanzenleit durch Alkohol, von Fett durch Aether, und von rückständiger Stärke durch eine Digestion mit Din stas bei + 70° bis + 80°, welches die Stärke in Zucker verwandelt, der sich dann auflöst. Ab sie fügen hinzu, dass wenn man ihn mit siedel den Reagentien behandele und dann analysire; die Zusammensetzung des Albumins besitze. glauben aber doch, dass die Charactere des Was zensibrins noch genauer studirt werden müsstel wozu sie noch nicht Zeit gehabt hätten, um bestimmen, ob es mit Recht als Fibrin angeschen werden könne.

Albumin.

Ihre Analysen des Albumins haben folgende procentische Resultate gegeben:

Albumin aus

1	Blutwasser vom					Wainer
	Schaf	Ochsen	Kalbe	Menschen	Eiweiss	mel
Kohlenstoff	53,54	53,40	53,49	53,32	53,37	53,74 7,11
Wasserstoff Stickstoff	7,08 15 ,82	7,20 15,70	7,27 15,72	7,29 15,70	7,10 15,77	15,65
Sauerstoff	23,56	23,70	23,52	23,69	23,76	28,50

Ein vergleichender Blick anf diese und vorhergehende Tabelle zeigt sogleich für das bumin einen grösseren Kohlenstoffgehalt und nen geringeren Stickstoffgehalt.

Casein. Auf ähnliche Weise haben sie das Casein

der Milch von mehreren Thierarten untersucht und diesen noch zwei andere Arten von Casein, nämlich aus Blut und aus Mehl hinzugefügt.

Das erstere hat Dumas zuweilen bei Analysen von Blut kranker Menschen in dem Blutkuchen gefunden, aus dem es durch Kochen mit schwachem Alkohol erhalten wurde, der es siedend filtrirt beim Erkalten absetzt. Es findet sich nicht im gesunden Blute, selbst nicht in dem der Säugenden oder der Säuglinge im gesunden Zustande.

Das andere wird aus Beccaria's Gluten auf ähnliche 'Weise erhalten. Dumas fügt hinzu, dass er es schon in seinen Vorlesungen 1839 bezeichnet habe. Dies ist jedoch etwas zu spät gekommen, weil es 1827 schon mehr als bezeichnet war (Jahresb. 1828, S. 231) und weil es seit der Zeit der Gegenstand von mehreren Untersuchungen gewesen ist (Jahresb. 1835, S. 291).

Die Analysen geben folgende Resultate:
Casein aus

	Milch von						Waizen-
	Kuh	Ziege	Esel	Schaf	Frau	ı	gluten
Kohlenstoff Wasserstoff Stickstoff Sauerstoff	7,05 15,77	53,60 7,11 15,78 23,51	7,14 16,00	7,07 15,80	7,13 15,83	7,09 15 ,87	7,13 16,04

Das Casein hat also vollkommen die Zusammensetzung des Albumins.

Der in Alkohol lösliche Bestandtheil von Bec-Pflanzenleim. caria's Gluten oder der Pflanzenleim wird von Dumas sehr passend Glutin genannt. Die Analyse davon wies aus, dass er vollkommen isomerisch ist mit Albumin und mit Casein.

Sie haben ferner Protein aus Casein und aus Protein.

Albumin bereitet und analysirt. Die Analysen gaben:

, · .	us Casein	Aus Albumin	Atome	Berechaet
Kohlenstoff	54,36	54,38	48	54,44
Wasserstoff	7;10	7,14	74	6,99
Stickstoff	15,94 -	15,92	12	15,88
Sauerstoff-	22,60	22,56	15	22,69.

Sie haben kein Bedenken getragen, die Formel C⁴⁸H⁷⁴H¹²O¹⁵ zu geben, ungeachtet sie nicht mit den Verhältnissen übereinstimmt, in welche sich das Protein nach Mulder's Versuchen mit Basen und Säuren vereinigt.

Vitellin.

Unter dem Namen Vitellin verstehen sie in albuminartigen Körper, der aus Eigelb erhalte wird, wenn man es nach der Coagulirung in in Wärme zerreibt und durch Ausziehen mit Achte von dem gelben Oel befreit. Dieser farblose kieper, welcher alle Reactionen des Albumins gibt, wurde zusammengesetzt gefunden aus:

	G	efunden	Atome	Berechnet	
	Kohlenstoff	51,60	48	51,8	
	Wasserstoff	7,22	80	7,1	
*	Stickstoff	15,02	12	15,1	
	Sauerstoff	26,16	18	26,0,	

was durch eine Verbindung von 1 Atom Protein und 3 Atomen Wasser ausgedrückt werden kann.

Sie scheinen dem Umstande keine Aufmerbsamkeit geschenkt zu haben, dass das Eigelbeite innere organisirte Structur hat, und dass es also gleichwie der Humor vitreus im Auge, einen dritten Körper enthalten muss, allerdings in geringer Menge, der ihm diese organische Structur gibt, und der mit dem gemengt erhalten wurde, was

sie Vitellin nennen und was nebst diesem verbrannt wurde.

Legumin.

Ich führte im letzten Jahresberichte S. 274, an, dass Liebig das Legumin als identisch mit Casein betrachte, und die Umstände, welche mich veranlassten, dies nicht als wohlbegründet anzusehen. Dumas und Cahours läugnen auch diese Identität. Unter dem Namen Legumin haben sie nicht allein den stickstoffhaltigen Bestandtheil aus Hülsenfrüchten, sondern auch den albuminartigen Bestandtheil aus Mandeln und den Kernen von Drupaceen zusammengefasst. Man zerstösst die Mandeln oder ähnliche Kerne zu einer Masse, giesst kaltes Wasser darauf und macerirt ein Paar Stunden lang, worauf man die Flüssigkeit filtrirt und das Legumin durch Essigsäure daraus niederschlägt. Der Niederschlag ist weiss, von perlmutterartigem und schillerndem Glanz; aber so wird er nur aus einer concentrirten Lösung erhalten, aus einer verdünnten ist er flockig. Er wird mit Alkohol oder Aether und Wasser ausgewaschen. Derselbe Körper wird auch aus Nüssen und gelbem Senf erhalten.

Legumin aus

	Erb-	Lin-	Boh~	Kernen von			
	sen	sen	nen	Süssen Mandeln	Pflau- men	Apri- Nüs- kosen sen	Senf ·
-							
Kohlenstoff	50,53	50,46	50,69	50,90 50,93 50,80	50,93	50.72 50,73	50,83
Wasserstoff	6.91	6.65	6.81	6,72 6,70 6,71	6,65	6,65 6.95	6,72
Stickstoff				18,93 18,77 18,80		18,78 18,76	
	24,41	24,70	24,92	23,41 23,60 23,69	23,85	23,85 23,86	,

Das Legumin besitzt folgende Charactere: Es ist in kaltem Wasser löslich und coagulirt aus dieser Lösung im Sieden wie Albumin, von dem Berzelius Jahres-Bericht XXIII. 38

es sich durch die Eigenschaft unterscheidet, dass es durch Essigsäure und Phosphorsäure gentie wird, die nicht das Albumin niederschlages, worin sich also eine leichte Schreidungsmethode derselben herausstellt, wenn sie zusammen verkommen. Der Niederschlag mit diesen Säuren concentrirten Lösungen ist immer perlmutterglimzend und schillernd. Er ist unlöslich in dendem Wasser, in siedendem schwachen Alie hol und in Aether. In concentrirter Essigsiant schwillt er auf, wird durchsichtig und löst sich dann in Wasser auf. Beim Verdunsten dieser Lösung bleibt eine gummiähnliche Masse zurück, die sich in Wasser wieder auflöst, und welch ihre frühere procentische Zusammensetzung unver ändert behält. Wird Legumin mit Essigsässe niedergeschlagen, so löst es sich leicht wieder auf, wenn ein Ueberschuss von der Säure him kommt, aber ohne vorher aufzuquellen oder durchsichtig zu werden. Hierbei unterscheidet sich von Casein darin, dass es sich leicht in einem Ueberschuss von Essigsäure auflöst. Er wird! durch Ammoniak niedergeschlagen und durch eine grössere Menge davon wieder aufgelöst.

Es wird durch verdünnte Salzsäure niedergeschlagen, aber concentrirte Salzsäure löst es auf und ertheilt der Lösung dieselbe Farbe, wie dem Albumin. Verdünnte Schwefelsäure und Salpetersäure fällen es, und im concentrirten Zustande lösen sie es auf, wobei es aber verändert wird.

Kaustische Alkalien und alkalische Erden lösen es auf und zersetzen es im Sieden mit Entwicklung von Ammoniak, wobei lösliche Salze mit der Base gebildet werden. Die sich dabei bildende Säure soll in Zukunft untersucht werden.

Eine concentrirte Lösung von Legumin in kaltem Wasser wird auch durch Lab coagulirt. Nach 24 Stunden hat es sich in Gestalt einer gummiähnlichen Masse abgesetzt, worauf Essigsäure in der darüber stehenden Lösung keinen Niederschlag mehr bewirkt. Die gummiähnliche Masse wurde eingetrocknet und analysirt. Ihre Zusammensetzung war vollkommen unverändert. Sie ist von Käse sehr verschieden.

Sie stellen als präliminäre Formel C⁴⁸H⁷⁴N¹⁵O¹⁷ auf, welche dem Resultat der Analyse entspricht; aber sie fügen hinzu, dass sie nicht als definitiv angesehen werden müsse. — Diese Versuche über die chemischen Verhältnisse sind mit dem Legumin aus süssen Mandeln ausgeführt worden.

Bouchardat') hat Versuche über das Fibrin bekannt gemacht, nach denen es Leim enthalten soll. In diesen Versuchen liegt ein grosser Fehler, der darin besteht, dass er, als er das Fibrin studiren wollte, eine Crusta inflammatoria anwandte, die ein Krankbeitsproduct ist. Was er davon erfuhr, gibt er als das Fibrin betreffend an. Er kochte sie mit Wasser, worin sie sich theilweise auflöste. Durch Kochen von 1 Th. davon übrig waren, wurde nach dem Erkalten ein dickes Liquidum oder selbst eine consistente Gelée erhalten, die in der Wärme schmolz und welche sich gegen Reagentien wie Leim verhielt. Er

^{*)} Ann. d. Ch. u. Pharm. XLIII, 120.

sah daher das, was er in die Auslösung bekommen hatte, für Leim an, und er schliesst daram, dass im Blute Leim enthalten sei, und dass der Leim als solcher im lebenden Körper vorkomme. Ohne die Versuche bestreiten zu wollen, dass die 'Crusta inflammatoria in Folge einer kränklichen. Beschaffenheit innerhalb des Körpers, in dessen Blute sie sich gebildet hat, als Bestandtheil eine Portion von dem Stoff derjenigen Gewebe, welch durch Kochen Leim geben, enthalte, muss ich je doch hinzufügen, dass ich schon vor 35 Jahren gezeigt habe, dass Wasser beim Kochen mit B brin einen Theil davon auflöst, dass das hierdun Aufgelöste kein Leim ist, dass es nebst Leim in der Fleischbrühe enthalten ist, und dass es den wesentlichen Unterschied zwischen dieser und eine Auflösung von Knochengelée ausmacht. Mulder glaubte nachher, dass das Aufgelöste dieselbe-Natur wie Leim habe, wenn dieser so lange gekocht worden ist, dass er nicht mehr erstamt. und die eben angeführten Untersuchungen we Dumas und Cahours bestätigen ebenfalls, dam aus Fibrin kein Leim erhalten wird. Er behasdelte die Crusta inflammatoria mit Wasser, welche 4 Tausendtheil Salzsäure enthielt, und bildet auf diese Weise in Wasser lösliches, !- salzsaum Fibriu, nach dessen Ausziehung ein Körper im . rückblieb, welchen die Säure nicht lösen wolke, und welchen er mit der Grundmasse der in dermis vergleicht. Er gibt sogleich neue Namen, nennt das in der Säure gelöste Albuminose und das in derselben ungelöste Epidermose.

Trioxyprotein. Eine für die chemische Thierphysiologie höchst wichtige, privatim gemachte Mittheilung von

Mulder ') setzt mich in den Stand, den Bouchardat,'schen Versuchen eine Erklärung zu geben.

"Ich habe, sagt er, "eine wichtige Angabe mitzntheilen, welche die Körper betrifft, welche siedendes Wasser aus Fibrin und Albumin auszieht. Wenn man chlorigsaures Protein ""), welches = C40 H62 N10 O12 + El ist, durch kaustisches Ammoniak zersetzt, so erhält man Chlorammonium, der Sauerstoff der chlorigen Säure vereinigt sich mit dem Protein, und ausserdem tritt an die Stelle des Atoms von chloriger Säure 1 Atom Wasser, so dass die neue Verbindung sich durch die Formel C⁴⁰H⁶²N¹⁰O¹⁵+H ausdrücken lässt. selbe Körper wird erhalten, wenn man Fibrin oder Albumin beim freien Zntritt der Luft mit Wasser kocht. Wird die Lösung eingetrocknet und der Rückstand mit Alkohol behandelt, so ist das Ungelöste der in Frage stehende Körper. Der Kohlenstoff in der Analyse, welche Dumas mitgetheilt hat, ist um 3 Procent unrichtig für diesen Körper. Der Alkohol löst Zersetzungsprodacte von dem oxydirten Protein auf, die ich noch nicht habe untersuchen können."

"Ich nenne ihn Trioxyprotein, welchen Namen ich aus dem Grunde gewählt habe, weil er ganz einfach das Verhältniss seiner Zusammensetzung zu der des Proteins ausdrückt, nicht deshalb, dass ich ihn als ein Oxyd vom Protein ansehe, was gewiss eine complexe Zusammensetzung hat, so dass die Sauerstoffzunahme einen von

^{*)} Vom 20. Decbr. 1842.

^{**)} Jahresb. 1840. S. 734.

den organischen Oxyden, welche darin enthalten sind, angehört, welches aich aber nicht durch die höhere Oxydation aus der ersten Verbindung abscheidet."

"Das Trioxyprotein kommt im Blute, vorzüglich in, dem arteriellen, aufgelöst vor. Es wird in dem Lungen gebildet und vorzugsweise aus Fibria. Es kann also nicht bloss das Hämatin sein", webches während des Athmens Sauerstoff aufnimmt, und das, was dieses aufnimmt, dürfte auch zum Theil dem proteinartigen Bestandtheil der Blatkörper angehören. Hieraus folgt also, dass in den Lungen eine wirkliche Oxydation vor sich geht. Das im Blute umlaufende Oxyprotein lat wahrscheinlich einen wesentlichen Antheil an dem Secretionen."

"Es ist in der Crusta inflammatoria in grosser Menge enthalten, so dass man nicht bezweiseln kann, dass es während eines inflammatorischen Zustandes in grösserer Menge gebildet werde, als bei völliger Gesundheit."

"Ich bin zu dieser Beobachtung durch Jest Scherer's Entdeckung geführt worden, dass das Fibrin mehr Sauerstoff aus der Lust aufnimmt, als es als Kohlensäure wieder von sich gibt. (Ann. d. Ch. und Pharm. XL, S. 13)*). Der Sauerstoff vereinigt sich unter mehreren ungleichen Verhältnissen mit den proteinartigen Körpern zu Trioxyprotein."

"Aber es gibt einen Zwischengrad zwischen Protein und Trioxyprotein, welcher 14 Atome Sauerstoff enthält, und welchen ich Bioxyprotein

^{*)} Jahresb. 1843, S. 537.

nenne = C40 H62 N10 O14. Dasselbe bildet sich durch anhaltendes Kochen aus Fibrin, wobei es das Ungelöste ausmacht. Es ist wahrscheinlich, dass das, was Bouchardat Epidermose nennt, davon ausgemacht wird. Es ist in jedem Fibrin enthalten, welches lange Zeit der Lust ausgesetzt gewesen ist; das Fibrin nimmt Sauerstoff auf und verwandelt sich in dasselbe, wenn man es in sehr verdünnter Salzsäure auflöst und dann durch Ammoniak wieder daraus niederschlägt; dies ist die Erklärung von Bouchardat's Albuminose. Beim Kochen des Fibrins und bei der Bildung des Trioxyproteins beginnt die Verwandlung des Fibrins mit der Bildung von Bioxyprotein. Aber es entsteht, sonderbar genug, nicht beim Kochen des Albumins mit Wasser, indem dies nur Trioxyprotein gibt."

Meinung über die Natur des Körpers, welchen siedendes Wasser von Fibrin auslöst, dass er nämlich derselbe Körper sei, welcher bei so lange fortgesetztem Kochen des Leims, bis er das Vermögen zu gelatiniren verloren hat, gebildet wird, nicht richtig gewesen ist, und dass Ihre Bemerkungen dagegen (Lehrb. X, 52) gegründet waren."

"Die Anwendung, welche von diesen Beobachtungen gemacht werden kann, lässt sich gegenwärtig noch nicht berechnen. Es scheint, als ob sie von hohem Werth für die Lehre vom Athmen, von der Ernährung, von dem inflammatorischen Zustande u. s. w. werden können, da sie wohl bestätigt sind. Es ist innerhalb des lebenden Körper immer das Fibrin, welches die höhere Oxydation erleidet."

"Es bleibt noch zu erforschen übrig, ob diese höberen Oxyde auch im Pflanzenreiche vorkommen; dies ist sehr wahrscheinlich der Fall."

Mulder hat in einem anderen Schreiben angezeigt, dass er in Bezug auf die Revisionen, welche mit seinen Analysen, sowohl des Proteins und der Proteinarten als auch des Leims und Chondrins, unter der Leitung von Liebig und Dumas sowohl von deutschen als von franzischen Chemikern ausgeführt worden sind, seins Analysen dieser Körper sowohl in unverbundenen als auch in mit unorganischen Oxyden verbunden nem Zustande theils selbst wiederholt, theils auch ter seiner Leitung von jüngeren Chemikern habe wiederholen lassen, und dass er dadurch keins Veranlassung gefunden habe, die Formeln zu verändern, durch welche er deren Zusamment setzung dargestellt hat.

sammensetzung des Trioxyproteins bestimmt und gefunden, dass es das Vermögen besitzt, sich mit Basen zu vereinigen. Die Analyse gab datur die Formel C⁴⁰H⁶²N¹⁰O¹⁵+H, und für seine Verbindung mit Kupferoxyd == (Cu + C⁴⁰H⁶²N⁴⁰O¹⁵+(H+C⁴⁰H⁶²N¹⁰O¹⁵). Schröder*) hat unter der Leitung von Mulder Verbindungen mit Silberoxyd und mit Bleioxyd hervorzubringen gesucht, um zu erkennen, ob nicht eine vollständigere Sättigung, wie im Kupfersalze, erhalter werden könnte. Aber die hervorgebrachten Verbindungen waren nach derselben Formel wie das Kupfersalz zusammengesetzt.

^{&#}x27;) Scheik. Onderzoeka. 3te Stuck, 259.

Darauf untersuchte er, ob es nicht gelingen werde, das Protein mit noch mehr Sauerstoff zu vereinigen. Er löste das Trioxyprotein in kaustischem Kali auf und schlug es daraus durch einen Strom von Chlorgas wieder nieder. Der Niederschlag hatte im Aeusseren alle Aehnlichkeit mit thlorigsaurem Protein und wurde bei der Analyse 108 3 Atomen Trioxyprotein, 2 Atomen chloriger Säure und 3 Atomen Wasser zusammengesetzt gefunden = $3(C^{40}H^{62}N^{10}O^{15} + \dot{H}) + 2\ddot{C}l$; er lieferte durch Zersetzung mit Ammoniak nur Trioxyprotein, welches also der höchste Oxydationsgrad m sein scheint. Zu den Umständen, welche vorbigsweise für die grössere Richtigkeit von Mullers Formeln, als die von Liebig und Dumas sprechen, gehört die Zusammensetzung der Proteinschweselsäure und der proteinschweselsauren Salze (Jahresb. 1840, S. 646). Der Paarling in dieser Säure hat die Zusammensetzung des Proteins nach Mulder's Formel, d. h. 1 Atom wasserhaltige Schwefelsäure oder 1 Atom schweelsaures, Salz ist darin mit einer Quantität Proein verbunden, die 40 Atome Kohlenstoff entbalt, nicht 48 Atome, wie Liebig und Dunas annehmen. Sind Mulder's Versuche mit lieser gepaarten Säure richtig, was wohl vernuthet werden muss, da sie so oft wiederholt worden sind, so sind sie für seine Formel entcheidend. Unsere neuen Physiologen nehmen nzwischen keine Kenntniss von dieser Säure; ie ist für sie als gar nicht da, oder als wäre ihre Lusammensetzung niemals untersucht worden. Is ist nichts leichter als eine Probabilitäts-Inysiologie zu machen, wenn man das, was

wider die Speculationen streitet, an die Seite setzt.

Mulder") hat bei der Fortsetzung seiner Versuche gefunden, dass wenn man das Protein lange Zeit (20 Tage) in concentritter Sehwefelsäure litgen lässt, eine Proteinschwefelsäure entsteht, welcher ein Theil der Schweselsäure das Verne gen verloren zu baben scheint, Basen zu sättigett Wird die Masse mit Wasser verdünnt, die ung löste Proteinschweselsäure gewaschen, bis des durchgehende Wasser keine Spur Schwefelsiest mehr enthält, darauf in kaustischem Ammoult ausgelöst, die Lönung verdunstet, bis sich Ueberschuss von Ammoniak daraus völlig verfickt tigt hat, das proteinschwefelsaure Ammoniument verdüngt und mit einem Silbersalz oder Bleist gefällt, so ist der Niederschlag, welcher erhaltet. wird, obschon unlöslich in der Mutterlauge, in reinem Wasser auflöslich, was nicht der Fall W mit den vorher bekannt gewesenen Proteinsulfated In diesen löslicheren Salzen ist zwar das Verhälte niss zwischen Schwefelsäure und Protein vollkon men dasselbe, wie in den unlöslichen, aber all bestehen aus 2 Atomen Basis und 3 Atomen Proteinschwefelsäure, oder aus 2 Atomen neutralent proteinschwefelsauren Salz und 1 Atom Protein schwefelsäure.

Löslichkeit des Die Löslichkeit des coagulirten Albumins in Albumins und Wasser von + 200° in Papin's Digestor in Fibrins in Wasser durch L. Gmelin's Versuche lange Zeit bekannt Temperatur. gewesen. Wöhler") hat gezeigt, dass die Temperatur.

^{- &#}x27;) Scheik. Onderzoekn. Nr. 1, 63.

⁴⁴⁾ Ann. d. Ch. u. Pharm. XLI, 238.

peratur dazu nicht so hoch zu sein braucht. Derselbe schloss coagulirtes Eiweiss, Fibrin aus Blut und Fleisch mit Wasser in ein starkes Glasrohrein, welches zugeblasen und 2 bis 3 Stunden lang in einem Oelbad einer Temperatur von + 150° gesetzt wurde. Sie lösten sich auf ohne den brenzlichen Character anzunehmen, welcher bei + 200° entsteht, in welcher Temperatur übrigens die Lösung viel schneller vor sich geht.

Nach einigen angestellten Versuchen schien die Lösung diese Körper unverändert zu enthalten, und sie schienen nur ihre Eigenschaft zu coaguliren verloren zu haben. Die Lösung wurde durch Säuren gefällt, und der Niederschlag mit Essigsäure war leicht löslich in einem Ueberschuss der Säure. Salpetersäure fällte die Lösung, auch wenn sie sehr verdünnt worden war.

Es schien hier offenbar zu sein, dass sich nicht Trioxyprotein gebildet haben konnte, und dass also die Löslichkeit hier eine Veränderung von derselben Art voraussetzt, wie wenn z. B. das Knorpelgewebe durch Kochen mit Wasser in Leim verwandelt wird.

Lassaigne ') hat einige Untersuchungen über Albumin mit die Auflösungen der Kupferoxyd- und Eisenoxyd- Metalloxyden. Albuminate in kaustischem Kali mitgetheilt. Sie enthalten nichts, was nicht vorher bekannt gewcsen wäre, ausser die Bemerkung, dass die Lösung von dem Kupferoxyd-Albuminat durch Schwefelwasserstoff nicht gefällt wird, sondern dass das Schwefelkupfer auf ähnliche Weise wie das Oxyd in einer löslichen Verbindung mit dem Kali und

^{&#}x27;) Journ. de Ch. mcd. VIII, 258, 261.

Albumin bleibt. Die Farbe der Lösung ist gelbbraun. Die eigentliche Natur der Verbindung war nicht Gegenstand der Untersuchung.

Bildang der den Langen benden Menschen.

Liebig hat in der oben angeführten Arbeit Rohlensaure in über Thierphysiologie angegeben, dass ein und auf der sunder Mensch von mittelmässiger Stärke durch Haut von le- die Haut und Lungen täglich 27,8 Loth Kohle stoff in Gestalt von Kohlensäure oder als Breek material zur Unterhaltung der Körperwärme we liere. — Dies ist eine erstaunlich grosse Megs Sie ist jedoch nicht aus einer directen Bestimmung der Quantität von gebildeter Kohlensit abgeleitet, sondern indirect auf die Weise gest den worden, dass die Nahrungsstoffe, die Rücksicht auf ihren Kohlenstoffgehalt als behalf angesehen worden sind, gewogen wurden. De selbe geschah mit dem Abgange durch den Hoo und die Faeces, deren Kohlenstoff ebenfalls bekannt war oder als bekannt angesehen wards Was die Nahrungsmittel an Kohlenstoff mehr wie diese enthielten, wurde als durch Verbres nung zu Kohlensäure weggegangen berechnet.

> Dieses Quantum überschreitet bedeutend des was aus directen Versuchen aller anderen Forsche hergeleitet werden kann.

> Bei der Versammlung der skandinavischen turforscher in Stockholm im verwichenen Somme trug Scharling die Resultate von directon Ver suchen vor, welche er in dieser Beziehung gestellt hatte, durch das etwa eine Stunde lag dauernde Einschliessen eines Menschen in ein bequeme Vorrichtung eines luftdichten Raumen während durch dieses ein Strom von Lust geleitet wurde. Die Luft wurde vor ihrem Eintritt dadurch

von ibrem Gebalt an Kohlensäuregas befreit, dass sie durch eine Art grosses Liebig'sches Kalirohr geleitet wurde, und bei ihrem Austritt wurde daraus das Wasser mit concentrirter Schwefelsäure weggenommen, und darauf wurde die Kohlensäure daraus in gewogenem Kalibydrat anfgefangen, so dass ihre Gewichtsmenge nachher bestimmt werden konnte. Auch wurde der Kohlensäuregasgehalt in dem Zimmer beim Beginn und bei der Beendigung des Versuchs bestimmt. Es wurden mehr als 60 Versuche mit 6 verschiedenen Individuen von verschiedenem Alter und Geschlecht angestellt.

Die Hauptresultate dieser Versuche können in Folgendem zusammengefasst werden:

Personen			n		Kohlenstoffverlust		
Alter Geschlecht		Pfunden	auf 24 Stunden.				
Nr.	1 ==	35	Jabr	Mann	131	14 Loth 171 Gran	
	2	16		-	115½	15 — 1 —	
	3	28			164	16 — 17 —	
	4	9	~		44	8 — 222 —	
	5	19	 .	Frau	1111	11 — 29 —	
•	6	10			46	5 — 92 —	

Die Versuche weisen aus, dass ein und dieselbe Person während den 24 Stunden nicht gleich viel Kohlensäure ausathmet; gleich nach einer eingenommenen Mahlzeit ist die Kohlensäurebildung stärker, was auch nach einer Bewegung stattfindet. Während des Schlafs ist sie schwächer und sie verhält sich nach einer Mittelzahl von den Versuchen zu der Entwickelung in wachendem Zustande = 4:5.

Sie richtet sich auch nicht nach dem Gewicht des Körpers auf die Weise, dass sie damit pro-

portional ware; denn wenn man diese Versuch so berechnet, dass die Kohlensäuregas-Entwick lung von Nr. 3, welche die schwerste Person war, = 1,0 genommen wird, so fällt die des Gewicht des Körpers proportionale Vergleichung auf folgende Weise aus:

> Nr. 3 = 1,0= 1,02= 1,146= 1,33= 1,86= 2,07

Ich wünsche auf die Abweichung des Ren tats dieser Versuche von Liebigs Angabe at merksam zu machen, zum Zeichen, wohin je Probabilitäts - Physiologie führen kann.

Freie Säure in

Ernest Boudet ') hat die Bemerkung der Mundhöhle. macht, dass, wiewohl der Speichel und Schleim aus den Drüsen auf der Innenseite Mundhöhle wirklich alkalisch sind, der Schlei auf dem Zahnfleische um die Zähne herum sau Dies wird nicht an der unteren Reibe d Zahnfleisches bemerkt, indem da der alkalisch Speichel die freie Säure sättigt; aber wohl der oberen Zahnreihe, und es soll nach seine Versuchen an den Vorderzähnen am bemerkba sten sein. Er leitet diese freie Säure von de Schleimdrüsen am Ausgange der Zähne aus Alveole her. — Dies muss nicht bei allen gleig sein, und bei denen, wo es stattfindet die Folk der Einwirkung der Luft auf bereits secernirte Schleim sein.

^{&#}x27;) Journ. de Ch. et de Pharm. I, 304.

Vogel') hat einige Untersuchungen über das Pepsia. Pepsin angestellt. Er bereitete es auf folgende Weise: Frische Schweinemagen wurden zerschnitten, abgespült und dann mit destillirtem Wasser ausgelaugt, indem dieses nach 24 Stunden gewechselt wurde. Alle 24 Stunden wurde frisches Wasser genommen und die Maceration so lange fortgesetzt, bis sich Fäulniss einzustellen anfing. Das abgegossene und filtrirte Wasser wurde mit essigsaurem Bleioxyd gefällt, der Niederschlag gewaschen und in Wasser durch Schwefelwasserstoff zersetzt. Der Niederschlag enthält eine Verbindung von Bleioxyd mit Pepsin und mit Albumin; von dem Wasser wird die erstere aufgelöst, während die letztere mit dem Schwefelblei ungelöst zurückbleibt. Die Lösung enthält ausser dem Pepsin ein wenig Essigsäure, in Folge welcher sie sauer reagirt. Man verdunstet sie in mässiger Wärme bis zur Syrupdicke, verdünnt mit einer hinreichenden Menge von wasserfreiem Alkohol, wodurch sich das Pepsin nach einer Weile in Gestalt einer reichlichen, weissen, flockigen Masse abscheidet, die mit Alkohol abgewaschen wird. Der Niederschlag enthält jedoch noch freie Säure, die man nicht daraus entfernen, kann, auch wenn man es von Neuem in Wasser löst und die Lösung durch Alkohol niederschlägt, wiewohl es dabei jedes Mal ein wenig verliert. Wird es aber völlig ausgetrocknet und einige Stunden lang in der Wärme des Wasserbades erhalten, so dunstet davon die Essigsäure ab und es bleibt als weisses, vollkommen neutrales Pul-

^{&#}x27;) Journ. de Ch. et de Pharm. II, 273.

ver zurück, welches seine Löslichkeit in Waser und die characteristische Eigenschaft behalten in, mit verdünnter Salzsäure zur Auflösung von Für rungsstoffen beizutragen.

Das so bereitete Pepsin hat eine weisse Gelbe sich ziehende Farbe. Seine Auslösung Wasser hat einen eigenthümlichen Geruch und nen unangenehmen Geschmack. Drei mit einen übereinstimmende Analysen gaben nach einer telzahl (C = 75,12):

Kohlenstoff 56,723
Wasserstoff 5,666
Stickstoff 21,088
Sauerstoff 16,523

Ein Versuch, das Pepsin aus dem Magen zwei in einem Krankenhause eines natürht Todes gestorbenen Personen auszuziehen, kein Pepsin, und aus dem Magen eines Stwurden nur 2,7 Gran davon erhalten.

Vogel stellte mit dem so gereinigten Peinige Verdauungsversuche an, wobei es sich seiner völligen Kraft zeigte. Bei einem von sen Versuchen bereitete er einen künstlichen gensaft aus 2 Gran Pepsin, die er in einer verdünnten Salzsäure aufföste, und darin löher Pleisch auf, von dem eine Portion nach der dern hineingelegt wurde, sobald die vorlichende aufgelöst war, bis die letzte dem grüt Theil nach ungelöst blieb. Dann verdützt die Flüssigkeit mit Wasser und fällte sie mit sigsaurem Bleioxyd. Der Niederschlag gewaschen, in Wasser durch Schwefelwassen zersetzt, die Lösung verdunstet und dam Pepsin daraus auf die angeführte Weise der

Alkohol ausgefällt, wodurch 1,98 Gran Pepsin wieder erhalten wurden, welches auf ähnliche Weise augewandt, sein Vermögen behalten hatte, mit Salzsäure Fleisch aufzulösen, woraus er den Schluss zieht, dass das Pepsin nicht durch den Verdauungs-Prozess zerstört wird.

Bouchardat") und Sandras haben Ver-Versuche über suche über die Verdauung angestellt, theils an die Verdauung. Iebenden Thieren und theils durch künstliche Auflösung. Ibre Versuche scheinen mit Sorgfalt ausgeführt worden zu sein. Die positiven Resultate, zu denen sie gekommen sind, bestätigen das, was wir vorher gewusst haben, was ihnen aber nicht bekannt gewesen zu sein scheint. So z. B. scheinen sie nicht das Pepsin gekannt zu haben, und sie verwundern sich darüher, dass verdünnte Salzsäure allein nicht alles das ausrichtet, was im lebenden Magen vorgeht. Ueber ihre probabilitäts-physiologischen Schlüsse halte ich zu berichten für überflüssig.

Schlossberger") hat das Fleisch von mehreren Thierarten untersucht. Alle Arten davon
enthalten Fibrin, Zellgewebe, uncoagulirtes Albumin, extractähnliche Stoffe, von denen ein Theil
in Alkohol und in Wasser und ein anderer Theil
nur in Wasser löslich ist, und welche durch
freie Milehsäure sauer sind, nebst Salzen. Ausser dem Albumin kommen auch Blutkörperehen in
variirender Menge vor, die in den Flüssigkeiten
des Fleisches aufgelöst sind und welche mit dem
Albumin coagulirt werden. Dies ist bei jüngeren

Fleisch.

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. VI, 465.

[&]quot;) Pharm. Centralbl. 1842, S. 41.

Thieren weniger gefärbt. Die Flüssigkeit dem Fleisch von Fischen und Krebsen wird früs coagulirt und lässt nach dem Verbrenaen Asche zurück, welche Schwefel, Phosphor Eisen enthält. Die Blutkörperchen fehlen in Fleisch der Fische und Krebse, aber in dem Iletzteren ist eine Art Pigment enthalten, welch sich den Fetten oder Harzen nähert. Mit dem All wird die Wasserquantität in dem Fleisch gen ger, und in demselben Verhältnisse nehmen brin und Blutkörperchen zu. Das Fibrin erkeiter bei den verschiedenen Thierarten für identime

Folgende tabellarische Uebersicht zeigt die Rizelheiten der analysischen Resultate:

	Ochse	Kalb	Kalb	Schwein	Hirsch	Taube	Küchlein	Karpfen	
Fibrin, Zellgewebe, u. s. w. Uncoagul. Albumin, Cruor Alkoholextract mit Salzen Wasserextract mit Salzen Knochenerde mit Thier-	2,2 1,5 1,3	15,0 3,2 1,1 1,0	16,2 2,6 1,4 1,6	2,4 1,7	1 24	17,0 4,5 1,0 1,5	16,5 3,0 1,4 1,2	5,2	
Knochenerde mit Thier- stoffen		0,1 79,7		- 78,3	0,4 76,9	76,0	0,6 77,3	80,1	8

Das, was hier für die Forelle als Wasserexted angeführt worden ist, ist ein nach der Verdet stung in Wasser unlöslicher Körper, und dage gen umfasst das für die Knochenerde angegeben Gewicht zugleich Wasserextract.

Fett.

Ueber die Fettbildung im thierischen Körpen besonders in dem der grasfressenden Thiere, in sofern die fleischfressenden das Fett anderer Thier

^{*)} Annal. de Ch. u. Pharm. XLI, 273, und in dem eben angeführten thierchemischen Werke.

verzehren, hat Liebig folgende chemische Ansicht aufgestellt, die ich in der grössten Kürzedarstellen will.

Die stickstofffreien Nahrungsstoffe, Milchzueker, Zuckerarten, Stärke und Gummi, können in der thierischen Oeconomie nicht zur Bildung ihrer stickstoffhaltigen Bestandtheile angewandt werden, sie müssen also zu den stickstofffreien verwandt werden, d. h. zu Fett. Ihre Zusammensetzung ist von der Art, dass wenn man 10 Sauerstoff und 12 Kohlenstoff davon abzieht, so bleibt Fett übrig. Z. B. ist der einfachste Ausdruck für die Zusammensetzung des Fetts = C11 H20 O. Die Stärke ist $= C^{12}H^{20}O^{10}$. Vereinigt sich 1 Atom Kohlenstoff mit 2 Atomen Sauerstoff zu Kohlensäure, und werden 7 Atome Sauerstoff von andezen Verbindungen aufgenommen, so bleibt davon C11 H20 O, d. h. Fett übrig. Diese 7 Atome Sauerstoff werden im thierischen Körper wirklich davon weggenommen zur Bildung von Kohlensäure, und dabei entsteht dieselbe Menge von Wärme, wie wenn der Sauerstoff, der hier aus der Stärke (oder aus den anderen damit isomerischen Körpern) genommen wird, während des Athmens aufgenommen wäre. Und dieses durch einen Reductionsprocess entstandene Fett hat dennoch so grosses Vereinigungsstreben zum Sauerstoff auf nassem Wege und bei der Temperatur des Körpers, dass es von Neuem wieder zu Kohlensäure und Wasser verbrannt wird und Wärme hervorbringt.

Gerade dies ist es, was ich Probabilitäts-Physiologie nenne; aber ich erlaube mir zugleich die Frage: enthält es in der That eine Probabilität? Was werden, in welcher jeder sichere Schritt selts sinnig angelegte, weit ausgedehnte und mannig abgeänderte Untersuchungen erfordert, wenn is sie auf so leichten Rechen-Resultaten aufzahrt sucht?

Dumas, welcher mit Liebig um den Vo in dieser Art Physiologie wetteifert: mit einer 1 wöhnlichen Aehnlichkeit in den Ansichtenmit gesuchter Gleichzeitigkeit unter fortwei den Versicherungen, dass er in seinen öffent Vorlesungen viel früher, als Liebig's gedruckt worden sei, dieselben Ideen aufge habe, was er mit einer Beharrlichkeit w bolt, über deren Ursache man sich nicht & eine Vorstellung machen kann, theilt doch Liebig's Ansicht in diesem Falle. Er ist: Meinung, dass das Fett ursprünglich vegetel schen Ursprungs sei und dass es bei den gwa senden Thieren von dem Fett herrühre, we in ihrem Futter enthalten ist. Er hat dake diesem das Fett aufgesucht und erklärt*): alles Fett bei Thieren von dem Fett in der ihnen verzehrten Futter herrühre, und dass Thier dieses Fett assimilire und modificire." sen Satz beabsichtigt er in einer von ihm. Payen gemeinschaftlich verfassten Abhandle darzulegen, die inzwischen, so viel ich wei noch nicht erschienen ist.

Dagegen hat Liebig ") in einer Antwort diese Ankündigung darzulegen gesucht, dass die

^{*)} L'institut, Nr. 461, S. 373.

[&]quot;) Ann. d. Ch. u. Pharm. XLV, 112.

die Quantität von Euter, welche z. B. einem Mastschwein gegeben wird, und die Menge von Fett, welche darin enthalten ist, so wie auch die Quantität von Fett, welche aus dem Körper dus geschlachteten Thiess ausgeschmolzen werden hann, bestimmen, und neun würde finden, dass das letztere wenigstens 54 Mal so viel beträgt, als das verzehrte Futter enthalten habe, worzus also unbestreithar folge, dass das Kett nicht weniger während des der Pflenzen gehildet werde, worzus wihrend des der Pflenzen gehildet werde, worde über nüch wohl schon vor der Entstehung der Prohabilitäts-Physiologie kein Zweifel gebegt wurde.

Zu den Angaben über des Fest in der Wolle, Fett der Wolle. welche im Johresh. 1849, S. 553, augeführt wurden, hat Chevren la) späterhing nach falgende hinzugofügt. Dieses Felt, wolches von zwei ungleich leicht schmelzhaven, dem Stearerin und dem Elerin, ausgemacht wird to hann wirklich time Art von Verseifung erleiden, wenn man es mit Wasser und seinem doppelten Gewicht Kalihydrat vermischt und die Einwirkung des letzteren einige Tage lang fortdagern lässt. Aber das Fett löst sich nicht auf, auch nicht im Sieden, sondern der grösste Theil von den neuen Kaliverbindungen bleibt ungelöst, die aber durch stärkere Säuren abgeschieden werden können. Wird danu die alkalische Flüssigkeit, nachdem sie mit Phosphorsaure übersättigt worden ist, so wie auch die Phosphorsäure-Lösung, mit der das Alkali aus dem ungelösten Fett ausgezogen worden ist, de-

^{*)} Compt. Rend. XIV, 783.

eine flüchtige sette Säure, deren Geruch und genschaften der Phocensäure sehr ähnlich in der Wolle ist aber noch ein ähnliches Fett eine flüchtige Säure von einem ganz anderen ruch enthalten, welche in dem Theil der Wassehmiere vorkommt, der durch destillirtes Wassehmiere vorkommt, und die stärkere Sündaraus ausgezogen wird, und die stärkere Sündaraus frei machen. Von dieser letzteren Start die Wollschmiere oft einen starken Geruch

Das ungelöste verseiste Fett, welches the Phosphorsäure vom Kali befreit worden ist; is steht aus zwei setten Säuren und aus ein wie zwei neutralen Fettarten, die noch nicht rein welcht werden konnten.

Die Stearerinsäure und Elaerinsäure könnt von einander unterschieden werden, indem die letztere weit leichter schmelzbar, wie die ertint ist, aber ihre distinctiven Charactere sind vid weniger deutlich, wie z. B. die der Marganisäure und Oelsäure. Ihre Verbindungen mit alle kalien sind Resinaten ähnlicher, als den Verlisdungen der bekannten fetten Säuren mit Alkalius. In Betreff der Base, mit welcher diese Sämme das Fett der Wolle bilden, hat Chevreul nicht angegeben, aber er stellt die Frage auf, ob nicht das Fett der Wolle dem Sperma ceti analog und also das neutrale Fett die Basis sein könne?

Knochen.

Ueher die Zusammensetzung der Knochen ist von Marchand") eine ausführliche Untersuchung angestellt worden. Derselbe beginnt mit der Erklärung, dass das Kalksalz in der Knochenerde

^{*)} Journ. f. pr. Chem. XXVII, 86.

velches als Ca ² P + 2 Ca ⁵ P angenommen	wird,
un richtigsten wohl = Ca3 P sein dürste.	Dies
st so leicht zu prüsen, dass man sich mit	
larüber verwündert, dass nicht Marchand	diese
Prüfung vorgenommen hat, èhe er ein, doc	ch auf
wiederholte Analysen gegründetes Resulta	t ver-
Wirft.	-

Er fand getrocknete Ochsenknochen zusam-

mengesetzt aus:

Knochenknorpel unlöslich	in	•			
Salzsäure	•	27,2	3)		
Knochenknorpel unlöslich Salzsäure Knochenknorpel von d. Sät aufgelöst	re •	5,0	$_{2}$	32,25	
Adern, u. s. w				1,01	
Basischer phosphoreaurer	.Kal	kerd	e . !	52,26	
Fluorcaleium '):					
Kohlenszurer Kalkerde .	-				
Phosphorsaurer Talkerde					:
Natron	•	•	•	0,92	·
Chlornatrium					
4. Bisenoxyd, Manganoxyd u		-			
Diese Analyse stimmt s					en
mit der von mir 1806 publi	icirt	en ü	berei	n.	
. Er hat ansserdem fossile					us
		_	_	_	

Er hat ansserdem sossile Knochen von Ursus apelaeus aus der Gailenreuterhöhle analysirt, von denen Nr. 4 nahe an der Obersläche des Bodens und Nr. 2 in grösserer Tiese gesunden worden war. Er sand:

1.;		Nr. 1.	Nr. 2.
Thierstoffe	,•	. 4,20	16,24
. Phosphorsaure Kalkerde			
Kohlensaure Kalkerde .	•		

^{&#}x27;) Bestimmt nach der von Wöhler angegeb. Methode.

· Ni	1. Nr. 2.
Schweselsaure Kalkerde 12	1,25 7,14
Fluorcalcium	2,12 . 1,96
Phosphorsaure Talkerde (),50 0,30
Kicselsäure	2,12 2,15
Eisenoxyd und Manganoxyd .	2,12 2,00
	,34 1,08
Die Knochen von einem sossi	len Hirsch vo
unbekanntem Fundorte enthichten:	
Thierstoffe	7,25
Phosphorsaure Kalkerde	54,15
Koblensaure Kalkerde	19,26
Schweselsaure Kalkerde	
Phosphorsaure Talkerde	2,12
Fluorcalcium	2,08
Eisenoxyd, Manganoxyd und Ve	
Eisenoxyd, Manganoxyd und Ve In den Knochen eines rachitisch	rlust 2,90 .
In den Knochen eines rachitisch	rlust 2,90 .
In den Knochen eines rachitisch den gefunden:	rlust 2,90 .
In den Knochen eines rachitisch den gefunden: Vertebra Rad	erlust 2,90 ien Kindes war- ins Femur Staum
In den Knochen eines rachitisch den gefunden: Vertebra Rad Knorpel	erlust 2,90 ien Kindes war- ins Femur Staum 26 72,20 51,00
In den Knochen eines rachitisch den gefunden: Vertebra Rad Knorpel	ien Kindes was ins Femur Staum 26 72,20 51,00 50 7,20 51,00
In den Knochen eines rachitisch den gefunden: Vertebra Rad Knorpel	ien Kindes was ien Kindes was ins Femur Staum 26 72,20 51,30 50 7,20 534 11 14,78 21,35
In den Knochen eines rachitische den gefunden: Vertebra Rad Knorpel	ins Femur Stans 26 72,20 51,00 50 7,20 534 11 14,78 21,35 78 0,80 0,75
In den Knochen eines rachitisch den gefunden: Vertebra Rad Knorpel . 75,22 71,3 Fett . 6,12 7,4 Phosphorsaure Kalkerde 12,56 45,4 Phosphorsaure Talkerde 0,92 0,5 Kohlensaure Kalkerde . 3,20 3,	ins Femur Status 26 72,20 51,30 11 14,78 21,35 78 0,80 0,75 15 3,00 3,70
In den Knochen eines rachitisch den gefunden: Vertebra Rad Knorpel . 75,22 71,3 Fett . 6,12 7,4 Phosphorsaure Kalkerde 12,56 45,4 Phosphorsaure Talkerde 0,92 0,5 Kohlensaure Kalkerde . 3,20 3,	ins Femur Stans 26 72,20 51,00 50 7,20 534 11 14,78 21,35 78 0,80 0,75
In den Knochen eines rachitisch den gefunden: Vertebra Rad Knorpel . 75,22 71,2 Fett . 6,12 7,2 Phosphorsaure Kalkerde 12,56 45,2 Phosphorsaure Talkerde 0,92 9,3 Kohlensaure Kalkerde . 3,20 3,3 Schwefelsaure Kalkerde . 3,20 3,4 Schwefelsaure Kalkerde . 3,20 3,4 Schwefelsaure . 3,20 3,4	ins Femur Staum 26 72,20 61,40 50 7,20 514 11 14,78 21,35 78 0,80 9,75 15 3,00 3,70 00 1,02 1,65
In den Knochen eines rachitisch den gefunden: Vertebra Rad Knorpel . 75,22 71,2 Fett . 6,12 7,2 Phosphorsaure Kalkerde 12,56 45,2 Phosphorsaure Talkerde 0,92 9,3 Kohlensaure Kalkerde . 3,20 3,3 Schwefelsaure Kalkerde . 3,20 3,4 Schwefelsaure Kalkerde . 3,20 3,4 Schwefelsaure . 3,20 3,4	ins Femur Status 26 72,20 51,30 11 14,78 21,35 78 0,80 0,75 15 3,00 3,70
In den Knochen eines rachitisch den gefunden: Vertebra Rad Knorpel . 75,22 71,2 Fett . 6,12 7, Phosphorsaure Kalkerde 12,56 45, Phosphorsaure Talkerde 0,92 0, Kohlensaure Kalkerde . 3,20 3, Schwefelsaure Kalkerde . 0,98 1, Schwefelsaures Natron Fluorcalcium, Kochsalz \ 1,00 4.	ins Femur Stans 26 72,20 61,40 50 7,20 9,44 11 14,78 21,35 78 0,80 9,44 15 3,00 3,70 00 1,02 1,65

Als Ursache der Zerstörung der Knochen in dieser Krankheit steht er die wahrscheinliche Vormuthung auf, dass sie von der Neigung der Vordauungsorgane herrühre, die Nahrungsstoffe in Milchsäure zu verwandeln, deren bekanntes Vermögen, Knochenerde in Auslösung zu halten, die

Naste") bat ebenfalls eine Untersuchung über die Knochen von abronischen Kranken, die in Polge ihrer Krankheit gestorben wuren, angestellt. Sie umfasst 15 Analysen (nach ungleichartigen Krankheiten) und weist einen Ueberschuss an organischen Bestandtheilen aus, gleichwie die oben angeführten Analysen, der zuweilen auf mehr als die Hälfte vom Gewicht der Knochen steigt. Die Einzelheiten fallen zu sehr in das Bereich der Pathologie, dass ich mich hier damit begnüge, auf die Abhandlung zu verweisen.

Zur Prüsung von Rees's Angaben (Jahresb. 1840, S. 710), welche den verschiedenen Knorpelgehalt in den Knochen von ein und demselben Individuum betreffen, und wobei Rees einen grösseren Knorpelgehalt angegeben hat, als andere Chemiker, bat Frerichs") im Laboratorium zu Göttingen Versuche angestellt. Die Knochen wurden

Journ. f. pr. Ch. XXVII, 274.

^{17).} dans d. Ch. u. Pharm. XLIII, 251.

vom Periosteum gereinigt, zerstessen, durch Ausziehen mit Aether von Fett befreit, dann bei - 1402 im Oelbade getrocknet; so lange sich ihr Gewicht. noch verminderte, dann weiss gebrannt innd it dadurch verleren ngegangene. Kohlensäure dunk kohlensaures Ammoniak wieder ersetzt. Das Minimum an Knorpelgehalt war = 29,8 in der Pan petrosa ossis temporum, das Mittel = 34,6, Tant. das Maximum in einem Corpus vertebrae laube rum = 39,5. - Diese Versuche legen dar, des Rees die Knochen, welche er brannte, illekt gehörig getrocknet hatte. In Frerich's Veisse chen liegt jedoch dieselbe Ursache zur Unsicherheit, welche ich bei Rees's Versuchen bemerkte dass; nämlich kohlensaures Ammoniak ein seir unsicheres Mittel zur vollständigen Wiederhes lierstellung der verlornen Kohlensäure ist. Versuche scheinen es abez doch ausser allen Zweifel zu setzen, dass der Knerpelgehalt in verschiedenen Knochen kleinen Variationen unterliegt. In den spongiösen Knochen ist jedoch der Knorpelgehalt nicht so gross, wie die Versuche ausweisen, weil da auch das Gewicht der Knochenheit hinzukommt, welche im Innern die Zellen belleidet und welche vor dem Brennen nicht wiegen, schafft werden kann. Frerich's Versuche scheinen ausserdem zu beweisen, dass das Verlältniss zwischen kohledsaurer und phosphorsaurer Kalkerde auch nicht ohne kleine Variationen ist. Einige von ihm angestellte Versuche scheinen darzulegen, dass die Knochenerde mit dem Knorpel durch chemisches Vereinigungsstreben verbunden ist, denn als er zu einer Auflösung von Chondrin in Wasser eine Lösung von Knochen-

erde in Salzsäure setzte, und das Gemenge mit kaustischem Ammoniak niederschlug, so enthielt der getrocknete Niederschlag bei 3 Versuchen 24,4, 27,4 und 28,2 Proc. Knorpelleim. 26,2 Proc. würden 1 Atom Knochenerde und 1 Atom Chondrin entsprechen. Dabei kann bemerkt werden, dass die Knochen kein Chondrin enthalten. Es wurde eine so dünne Knochenscheibe, dass die strahlenartige Verwebung der Knochenkörperchen deutlich zu sehen war, mit verdünnter Kaljlange behandelt, um daraus den Knorpel auszuziehen, dann gewaschen und mit salpetersaurem Silberoxyd hehandelt, wodorch sie, in Folge der Bildung von basischem phosphorsaurem Silberoxyd, gleichmrassig gelb wurde, ein Beweis, dass die Knochenerde durch die Masse gleichmässig vertheilt war, und dass micht kohlensaute und phosphorsaure Kalkerde von einander getrennt waren.

Ich führte im Jahresberichte 1843, S. 571, Scherer's Untersuchung über die Zusammensetzung der Haare an, nach welcher dieser Chemiker sie als zusammengesetzt betrachtet aus 1 Atom Protein, 1 Atom Ammoniak und 3 Atomen Sauerstoff (das Protein berechnet nach der Liebig'schen Formel C⁴⁸ H⁷² N¹² O¹⁴). Jetzt ist unter Mulder's Leitung eine Untersuchung der Haare von van Laer') angestellt worden.

Helle Menschenhaare gaben, nachdem sie mit Aether und Alkohol extrahirt und dann bei + 120° getrocknet worden waren, durch die Verbrennungsanalyse folgendes Resultat, welches ich hier Haare.

^{*)} Scheik. Onderzeek. 2 Stuk, 75.

mit dem von Scherer, beide: nach dem alten Atomgewicht des Kohlenstoffs, zusammenstelle:::

	•		Von v. L. mach Can
v. L.		8.	75,12 amgerechet
Kohlenstoff 50,65		50,65	49,777
Wasserstoff 6,36	6,39	6,77	6,360
Stickstoff 17,14		17,94	17,140
Saucratoff Schwefel 25,85	•	24,74	26,723

Zur Bestimmung des Schweselgehalts wurden die Haare mit kaltem Wasser rein gewaschen aber nicht mit Aether und Alkohol behandelt, die auf den Schweselgehalt einwirken, mit Königs wasser bis zur völligen Zerstörung gekocht, wen alt ein mehrere Tage lang sortgesetztes Kochen ersorderlich war, und aus der dadarch erhaltents sehr sauren Masse die Schweselsäure durch Chin barium niedergeschlagen. Dadurch: wurde erhalten aus

Braunen Haaren 4,98 — 5,44 Proc. Schwefd.

Schwarzen — 4,85 — 5,22 — —

Rothen — 5,02 — — —

Grauen — 4,63 — 4,95 — —

also im Mittel = 5 Proc.

Nach der Ausfällung des schweselsauren Beryte konnte durch kohlensäure freies Ammoniak eine kleine Quantität von phosphorsaurer Baryterde niedergeschlagen werden, gewöhnlich immer verunreinigt durch phosphorsaures Eisenoxyd; aber die Quantität von Phosphor ist so geringe, das sie keine wahrscheinliche Formel aufzustellen gestattet.

Wird hiernach die vorstehende Analyse berechnet (C = 75,12), so gibt sie folg. Resultst:

	Gefanden,	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	49,777	, 53]	49,695
Wasserstoff	6,390	82	6,386
Stickstoff	17,140	16	17,678
Sauerstoff	06 709	17	21,219
Schwefel }	26,723	· 2 -	5,022

Umstände, über welche ich weiter unten Rechenschaft geben werde, veranlassen eine Auflösung der Formel in folgender Art:

1 At. Protein verbunden mit 2

At. Schwefel . . . = 40C + 62H + 10N + 12O + 2S

4 At. von einem als Bindemittel

dienenden Körper . . = 13C+20H+6N+50=53C+82H+16N+170+2S.

Das Haar enthält, ausser Rückständen von der Hautausdünstung, welche durch Wasser weggenommen werden, verschiedene, seiner Zusammensetzung eigentlich nicht angehörige Stoffe, welche durch Aether und Alkohol ausgezogen werden. Diese sind: Margarin, Elain, freie Margarinsäure*) einen braunen, in Alkohol und in Wasser löslichen, extractähnlichen Körper, Kochsalz und milchsaures Ammoniak. Der Schwefelgehalt ist darin mit so geringem Vereinigungsstreben gebunden, dass schon Aether und Alkohol zu seiner

^{&#}x27;) Ich halte es nicht für unwahrscheinlich, dass dieses Fett mit Chevreul's Stearerin und Elaerin verwandt sein könnte, mit denen aber eine Vergleichung kaum möglich ist, so lange die letzteren so wenig beschrieben sind. Es ist nothwendig erforderlich, dass der, welcher eine Vergleichung anstellt, gleichzeitig Versuche mit Wolle und mit Haaren macht.

Abscheidung beitragen, so dass deren Lösungen nach Schwefelwasserstoff riecken.

Wird das Haar, nachdem diese Körper durch Alkohol und Aether daraus ausgezogen worden sind, getrocknet, in Wasser gelegt und Chlorgas eingeleitet, so verändert es sich dadurch lang, sam; es verliert allmälig seine Farbe, und nach achttägiger durch gelinde Wärme unterstützter Einwirkung von Chlorwasser, in dem stets Ching im Ueberschuss erhalten wird, ist es vollkommen ausgebleicht, ohne dass es seine Form verleren Die Flüssigkeit wird absiltrirt, das Han durch Auswaschen völlig von freier Säure befreit. und dann getrocknet. Es ist nun chlorigsaures Protein und besitzt dessen Geruch nach chlorige Menschen Säure, den es wochenlang behält. haare und Pferdehaare gaben ganz dieselbe Ver bindung, welche durch die Analyse gab:

•	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	48,40 -	40	48,313
Wasserstoff	6,08	62	6,220
Stickstoff ·	14,09	10	14,232
Sauerstoff	18,82	12	19,294
Chlorige Säure	12,61	. 1	11,941

= C⁴⁰ H⁶² N¹⁰ O¹² + Ĉl. Um die Richtigkeit devon noch weiter zu prüsen, wurde diese Verbindung in Ammoniak ausgelöst, wobei sich ein wenig Stickgas entwickelte. Die Lösung wurde concentrirt, und der Salmiak durch Alkohol daram abgeschieden. Der mit Alkohol gewaschene Rückstand wurde bei + 120° getrocknet, und gab dara durch die Analyse (C = 75,12):

	Gefunden	Atome	Berechnet.
Kohlenstoff	51,70	40	52,014
Wasserstoff	6,67	62	6,697
Stickstoff	15,07	. 10	15,323
Sauerstoff	26,56	15	25,966.

Es ist also Trioxyprotein, 'aber in sofern von dem, welches aus Protein, Albumin, u.s. w. erhalten wird, verschieden, dass das letztere, wie wir S. 598 gesehen haben, 1 Atom Wasser gebunden enthält, dessen Vorhandensein sich deutlich daraus erkennen lässt, dass sich die Hälfte davon durch Basen daraus austreiben lässt. Hieraus scheint es also klar zu sein, dass das Haar Protein enthält.

Die von dem chlorigsauren Protein abgegossene Flüssigkeit enthält, ausser ein wenig chlorigsaurem Protein, Zerstörungsproducte von dem angenommenen Bindemittel, aus deren Untersuchung kein bestimmtes Resultat zu gewinnen war.

Wird von Fett befreites Haar in kaustischem Kali aufgelöst, so entwickelt sich Ammoniak, und man erhält eine gelbe Flüssigkeit, aus der sich beim Sättigen mit Essigsäure Protein abscheidet, welches analysirt und seiner Zusammensetzung nach damit übereinstimmend gefunden wurde. Aber schon Scherer zeigte, dass man bei dieser Gelegenheit neben dem Protein noch ein anderes Product bekommt, und v. Laer hat auch dieses dargestellt.

Man löst das von Fett befreite Haar in Kalilauge auf, verdünnt die Flüssigkeit und vermischt sie mit Essigsäure oder Salzsäure gerade bis zu dem Punkte, dass sie anfängt sauer zu reagiren, wodurch Protein niedergeschlagen wird. Wird dann noch mehr Säure hinzugesetzt, so schäft sich ein anderer Körper nieder, der mit einige Vorsicht stets von constanter Zusammensetzug erhalten werden kann. Dieser gab nach v. Lackmit der von Scherer verglichenen Analyse:

•	v L.	s.	
Kohlenstoff	53,44	53,52	53,54
Wasserstoff	7,04	7,17	6,95
Stickstoff	14,51	14,80	
Sauerstoff	25,01	24,51	~~

Wird die Zusammensetzung dieses Kirpen berechnet, so zeigt es sich, dass er zusammen gesetzt ist aus 1 Atom Protein und 2 Atom Sauerstoff, dass er also ein Bioxyprotein ist. In gende nach C = 75,12 herechneten Zahlen weige das Verhältniss aus:

•	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	52,73	40	52,931
Wasserstoff	7,04	62	6,814 .
Stickstoff	14,51	.10	15,593 :
Squerstoff	25,72	14	24,662

Eigenschaften: Wohl ausgewaschen und mit feucht ist es hellgelb, wird aber denkler beiden Trocknen zu einer zusammengebackenen, schutzen, harzähnlichen Masse, welche ein dunkt bernsteingelbes Pulver gibt. Beim Erhitzen bist es sich stark auf, riecht nach angebranntem Han und lässt Kohle zurück, die nicht leicht zu wird brennen ist. Es ist unlöslich in kaltem Wanne. Durch siedendes wird es verändert, das Wanne fürbt sich gelb, und das Ungelöste besestigt sich wie eine klebende Masse an dem Glase. In Mahne kohol ist es unlöslich. Es löst sich in kalte,

concentrirter Schweselsäure und wird daraus durch Wasser wieder niedergeschlagen. In diesen Lösungen bewirken Niederschläge: Blutlaugensalz, Gerbsäure, Gallussäure mit Kali, und essigsaures Bleioxyd. Von Salpetersäure färbt es sich gelb, und durch Kochen wird die Flüssigkeit orangegelb. Es löst sich in Kali, Natron und Ammoniak und wird daraus durch verdünnte Säuren niedergeschlagen.

v. Laer bemerkt, dass man in Folge der Bereitungsmethode vermuthen könnte, dass es Protein eingemengt enthalte; aber dies kann nicht der Fall sein, weil sich das Protein, nachdem es mit einer Säure aus der Lösung in Alkali ausgefällt werden ist, die man so zugesetzt hat, dass die Flüssigkeit dadurch gerade gesättigt wurde, in der Säure, welche darüber hinaus hinzukommt, wieder auflöst. Dies wird dagegen niedergeschlagen, wenn man die Säurequantität in der Flüssigkeit vermehrt.

Er erklärt die Bildung dieses Körpers auf die Weise, dass das Kali bei der Einwirkung auf die Verbindung von Schwesel mit Protein seinen Sauerstoff gegen Schwesel auswechselt, dass sich der Sauerstoff mit dem Protein vereinigt, und dass also K und Bioxyprotein gebildet werden. Diese Auswechslung geschieht niemals vollständig. Ist die Kalilösung sehr verdännt, so bildet sich Schwessolkalium und wahrscheinlich dithionigsaures Kali, wie gewöhnlich, man erhält dann das reinste Protein in der Lösung und wenig von dem Bioxyprotein. Ist die Kalilösung dagegen concentrirter, so erhält man mehr von dem letzteren und weniger von dem ersteren.

Löst man fettfreies Haar in einer Lange 👀 kaustischem Kali und fällt aus der Lösung 🔌 Protein genau mit Salzsäure aus, filtrirt und in tet Chlor in die Flüssigkeit, welche nun Bient protein enthält, so schlägt sich zuerst chleif saures Protein nieder, welches absiltrirt werken kann, und darauf fällt eine Verbindung vor derer Zusammensetzung nieder. Eine sch Grenze zwischen der Ausfällung dieser Körn gibt es zwar nicht, aber wenn man den est Niederschlag etwas spät abfiltrirt, so dessig etwas von dem letzteren enthält, so besitzt i was nachher durch mehr Chlor gebildet wird, di constante Zusammensetzung, und es ist eine W bindung von chloriger Säure mit einem in Rad sicht auf die Zusammensetzung veränderten: tein. Nach drei mit diesem Körper angestellt Analysen scheint er zusammengesetzt zu sein in C40 H62 N8 O17 + Cl. Er enthält also 2 Aime Stickstoff weniger und 5 Atome Sauerstoff mil als das Protein. Hat auch wohl das supposit Bindemittel Theil an der Bildung dieses Körpen Es muss dasselbe bei diesen Metamorphosen v eine Rolle spielen.

Diese neue chlorigsaure Verbindung ist compressed weissgelbe, nach dem Trocknen halb durchschaft nende Masse, die sehr lange nach chloriger Sindle riecht. In feuchtem Zustande schmilzt sie bei Friecht. In feuchtem Zustande schmilzt sie bei Friecht. Sie ist unlöhle in kaltem Wasser; in siedendem Wasser with eine weisse klebende Masse abgeschieden, sich in Essigsäure auflöst. Die chlorigsaure verbindung löst sich bei + 30°, fast vollständig in verdünntem Alkohol und ohne Rückstand in werduntem Alkohol und ohne Rückstand in werden.

serfreiem. Sie ist löslich in Kali und in Ammoniak, und wird daraus durch verdünnte Schwefelsäure unverändert wieder gefällt. Sie löst sich
in Salpetersäure ohne Färbung auf. Die Lösung
wird durch Blutlauge blutroth, aber nicht gefällt.

Nach diesen Versuchen macht sich v. Laer über die Zusammensetzung der Haare die Vorstellung, dass sie aus Fäden oder Fasern bestehen, die aus 4 Atom Protein und 2 Atomen Schwefel zusammengesetzt sind, und ungefähr so wie die Fleischfasern durch das Zellgewebe zu einem Ganzen durch ein Bindemittel zusammengehalten werden, dessen Zusammensetzung sich der der leimgebenden Gewebe nähert, und welche, wie oben angeführt wurde, durch C13 H20 N6 O5 ausgedrückt wird, so dass es sich also von der Zusammensetzung des Leims = C15 H20 N4 O5 um 1 Aequivalent Stickstoff mehr unterscheidet.

Diese Vorstellung ist allerdings nicht ohne Wahrscheinlichkeit, aber sie kann bei dem Zustande,
worin sich jetzt noch unsere Kenntnisse befinden,
für nichts anders als eine blosse Hypothese betrachtet werden.

Wenn dieser Körper existirt, so folgt aus den vorhergehenden Versuchen, dass er in Wasser, Alkohol, Acther und in verdünnten Säuren unlöslich ist, dass er bei der Auflösung in Kalihydrat zerstört wird und die Entwicklung von Ammoniak veranlasst, weil das Protein und Bioxyprotein, welche nachher aus der Lösung abgeschieden werden, ihren Stickstoffgehalt unverändert behalten.

Die Haare lassen nach ihrer Verbrennung Asche zurück, die von den Haaren verschiedener Personen verschieden ist, und nicht nach der Finderselben zu variiren seheint. Ein Theil Asche ist in Wasser lösfich und besteht Kochsalz, schweselsaurer Kalkerde und schwiff saurer Talkerde. Der in Wasser unlösliche The besteht aus schweselsaurer und phosphoration Kalkerde, Eisenoxyd und ein wenig Kieselsällen Die Variationen darin stellen sich durch selgt tabellarische Uebersicht heraus.

.)	Asche in Procenten	Lösliche Stoffe	Eisenoxyd	Eccles
Braunes Haar enthielt	0.54	0,17	0,058	0,35
	1,10	9,51	0,390	0,200
	0,32			
Schwarzes Haar enthielt	1,02	0,29	0,214	0,544
	1,15			. fall
Rothes Haar enthielt	1,30	0,93	0,170	0,7
	0,54	0,27	0,270	6,000
	1,85			-
Graues Haar enthielt	1,00	0,27	0,232	0,5
	0,75	****	`	

Welche die verschiedene Farbe der Haare bei gen. Die gefärbten Oele, welche Vauquel gefunden zu haben angab, nämlich ein rothen rothen Haaren und ein graugrünes in schwenkonnte v. Laer nicht daraus erhalten. Wat Aether noch Alkohol, selbst nicht Sieden in pin's Digestor, nehmen dem Haar seine Fail Hängt die verschiedene Farbe des Haars von nem besonderen Farbstoff ab, so ist dessen Que tität zu geringe, um durch Reagentien herverget gen zu werden.

Das Verhalten des Haares zu siedendem Wesser ist auf keine Weise dem der proteinsitigen Körper ähnlich. Lange Zeit und mehrere Make

mit nevem Wasser gekocht, löst sich allerdings etwas daraus auf, es entwickelt sich Schwefelwasserstoff, und die ersten Portionen Wasser, womit man es auskocht, nehmen eine gelbe Farbe an und geben Niederschläge mit Gerbeäure und mit essigsaurem Bleioxyd; aber das Haar behält seine Farbe, wird spröder und scheint geschwunden zu sein; dasjenige, was das Wasser auflöst, ist sehr gering im Verhältniss zu dem Gewicht des angewandten Haars. v. Haer kochte Haare, welche in einem offenen Gefässe schon mehrere Male ausgekocht worden waren, in Papins Digestor bei 81 Atmosphären-Druck, dreimal nach einander mit neuem Wasser und jedes Mal 16 Stunden lang; aber nach dieser Behandlung hatten sie noch ihre Form behalten, wiewohl sie dünner und spröder geworden waren. Das davon abgegossene Wasser hatte eine hellrothe Farbe und war gemengt mit einem grauen Bodensatz von losgeriebenen Theilen. Beim Filtriren und Verdunsten liess es einen rothen extractähnlichen Körper zurück, der nicht fest und hart erhalten werden konnte. Alkohol löste ihn mit Zurücklassung eines grauen Pulvers auf. Die Alkohollösung liess beim Verdunsten ein rothbraunes Extract zurück, welches einen beissenden, scharfen und bitteren Geschmack hatte, sich in Wasser, aber nicht in Aether löste, und welches nur wenig darch basisches essigsaures Bleioxyd gefällt wurde. Salpetersaures Silberoxyd-Ammoniak gab damit einen chocoladebraunen Niederschlag, der sich durch Kochen nicht schwärzte.

Das in Alkohol ungelöst gebliebene graue Pulver löste sich in Wasser, reagirte sauer, fällte

salpetersaures Silberoxyd ohne Reduction van Silber, salpetersaure Baryterde und essignation Bleioxyd. Der Niederschlag mit Silber löste in Ammoniak mit brauner Farbe. Salpeterstätigist damit Xanthoproteinsäure und Oxalsäure. Religiste sich in Kali mit Entwicklung von Ammoniak und war nicht löslich in kaustischem Ammonia

Diese Stoffe sind Producte der Metamorphides Haars, aber die angeführten Verhältnisse was en deutlich aus, dass sie nicht dieselben welche durch Kochen der proteinartigen Kochen der der leimgebenden Gewebe entstehen.

Wird dagegen das Haar lange Zeit mit Si säure gekocht, so löst es sich allmälig auf, wird dabei Salmiak gebildet und die Flüssigh färbt sich nach und nach immer brauner, wen sich Humin und Huminsäure absetzen, ganz wie es Mulder mit dem Fibrin und Album gefunden hat.

Wird es in einer Retorte mit Schweselsien, die vorher mit der viersachen Menge Wasser verdünnt worden ist, gekocht, so löst es ich auf unter Bildung von sehr wenig Humin, wit ches ungelöst bleibt. Die absiltrirte Flüssigke enthält schweselsaures Ammoniak und Product der Metamorphose des Haars, welche, nebst der vorhin angesührten, v. Laer genauer zu unter suchen beabsichtigt.

Salpetersäure verwandelt das Haar zuerst in Xanthoproteinsäure, löst bei längerer Einwirkung diese auf und gibt eine braunrothe Flüssigkeit, welche Schwefelsäure, Zuckersäure und Oxalsäure enthält.

Von verdünnter Essigsäure wird das Haar im Sieden wenig verändert. Concentrirte Essigsäure wird dadurch gelb; löst indessen nicht viel auf, aber das Haar wird spröde.

Harn.

Lehmann*) hat den Anfang einer ausführlichen Arbeit über den Harn, unter verschiedenen ungleichen Verhältnissen, im gesunden und im Krankheitszustande, mitgetheilt. Diese Arbeit verspricht von grosser sowohl chemischer als auch physiologischer Wichtigkeit zu werden, und sie verdiente einen specielleren Auszug, als ich darüber in diesem schon hinreichend langen Jahresberichte machen kann.

Der Gang davon ist folgender: Er zeigt, dass der Harn eine gewisse Neigung zur freiwilligen Zerstörung hat, die mit der Bildung von Ammoniak auf Kosten des Harnstoffs beginnt, wodurch die freie Säure des Harns allmälig gesättigt wird, bis derselbe zuletzt alkalisch wird, worauf die Veränderung schneller fortschreitet. Je concentrirter der Harn ist, desto länger widersteht er dieser Veränderung, so dass der Morgen-Harn 4 bis 5 Tage lang stehen kann, ehe die Säure neutralisirt wird, während dagegen der wasserhaltige Harn, welcher zu gewissen Zeiten am Tage abgeht, oder der mit einer gleichen Volumenmenge Wassers verdünnte Morgen - Harn schon innerhalb eines Tags neutral oder selbst alkalisch werden kann. Diese Veränderung wird theils durch den Schleim der Harnblase bestimmt, insbesondere aber durch den Körper, welcher dem Harn seine gelbe Farbe ertheilt, welcher in Was-

^{&#}x27;) Journ. f. pr. Ch. XXVI, XXVII, 257,

ser, Alkohol und in Aether löslich ist und welcher nicht mit den färbenden Körpern verwahselt werden darf, von denen die Lithensime (Harnsäure) in Krankheiten häusig hegleitet wind. Die Verwandlung des Harns scheint nicht soghich zu beginnen, sondern es verstreicht erst einige Zeit, ehe die Bildung von Ammoniak answick während welcher Zeit man findet, dass ungeste dieselbe Quantität von kahlensaurem Natron mforderlich ist, um eine von dem Harn genammete Portion vollkommen neutral zu machen. Mathemater die Bildung von Ammoniak einmal begonnen hat, so dauert es nicht lange Zeit, hit die Säure dadurch gesättigt worden ist und Ammoniak frei wird.

Wärme übt denselben Einfluss aus, wie int langere Zeit; es kann aber ein etwas saturitur frischer Harn verdunstet werden, ohne dam in eine besondere Veränderung erleidet, wenn ditt zwischen + 90° und + 100° geschieht und med bewirkt wird. Lehmann schreibt vor, der dies in einer weiten tubulirten Retorte in einen nake bei + 100° erhaltenen Bade geschehen selb während man mittelst eines Saugapparats eines Strom von wasserfreier Luft durch die Retents treibt, durch welchen die Dämpfe fortwährend weggeführt werden. Die Erfahrung hat angewiesen, dass der Harn auch von krankhafter Beschaffenheit auf diese Weise concentrirt werden kann. Ist er schon vorher alkalisch, so must das freie Alkali darin zuerst gesättigt und ein kleiner Ueberschuss von Schwefelsäure zugesetst werden, aber dies muss so geschehen, dass man weiss wie viel Schwefelsäure man verwandt bat.

Bei der Analyse des Harns und überhaupt der der Auslösungen von organischen Stoffen, kann man nicht wie bei Mineral-Analysen, den einen Bestandtheil nach dem anderen in einerlei Probe aussuchen und der Quantität nach bestimmen, sondern man muss die Probe in mehrere Theile vertheilen und jeden Theil, einen nach dem andern den zur Bestimmung von einem Bestandtheil anwender auch von zwei und zuweilen noch von mehreren, wenn es die Beschaffenheit der Operation gestattet.

Die Abscheidung und Bestimmung des Harnsteffs geschieht nach folgender Methode: Der Harn wird verdunstet bis auf 1 oder höchstens 1 Rückstand, der warme Syrup wird in die vierfache Gewichtsmenge 93 procentigen Alkohols gegossen, mit dem man auch alles in Alkohol Lösliche aus der Retorte auswäscht. Den Alkohol lässt man wenigstens eine Stunde lang mit dem Ungelösten in Berührung. Dann wird die klare Lösung abgegossen und das Ungelöste mit Alkohel von derselben Stärke abgewaschen, so lange derselbe noch etwas aus dem Rückstande auszieht, womit er sich färbt. Die Alkohollösung wird bis zur Consistenz eines dünnen Syrups verdunstet und dann, während das Gefäss mit eiskaltem Wasser umgeben ist, mit von salpetriger Säure freier Salpetersäure von 1,322 specif. Gewicht in kleinen Portionen nach einander vermischt, bis das anderthalbfache Volum der Lösung davon Linzugekommen ist. Man lässt das Gefäss in dem kalten Wasser stehen. Der salpetersaure Harnstoff setzt sich dann so vollkommen aus der sauren Flüssigkeit ab, dass das, was davon aufge-

löst bleibt, nur eine unbedeutende Spur ausmacht. Das abgesetzte Salz ist noch gefärbt; es wird auf ein Filtrum genommen und, wenn die saure Bissigkeit davon abgetropst ist, zwischen Löschenpier ausgepresst, worauf man das braune Sals. in ein Glas schüttet, und das, was davon auf dem Filtrum hängen bleibt, mit lauwarmem Warser davon abwäscht, was man zur Auflösung. der Masse in das Glas abfliessen lässt, so dass man eine gesättigte lauwarme Auflösung erhält, die man mit ihrer halben Volummenge Salpetersäure von 1,322 vermischt, dann abkühlt und in Ruhe lässt. Der salpetersaure Harnstoff schiest nun farblos daraus an. Das Färbende ist dadurch theils weiter zerstört worden, theils schwimmt es in ungelöster Form in der Säure, mit der desselbe abgegossen werden kann, worauf man die Krystalle auf ein Filtrum nimmt, nach dem Abtropfen auspresst und trocknet. Nach dem Gewicht des salpetersauren Salzes wird das Gewickt des Harnstoffs berechnet. Lehmann hat, wie schon Prout, gefunden, dass es 52,93 Procent Harnstoff enthält, was mit der Berechnung nach C² H⁸ N⁴ O² + N wohl übereinstimmt. Aber Regnault, welcher dieses Salz durch Verbrennung analysirte (Jahresb. 1840, S. 694), fand darin ausserdem 1 Atom Wasser, wonach es nicht mehr als 48,854 Proc. wasserfreien Harnstoff enthalten kann, ein Umstand, den ich einer zukünstigen vollständigeren Ausmittelung anheimstelle.

Lehmann fand bei einer Reibe von Prüfungen, dass sich 3½ Proc. Harnstoff in einer Lösung recht wohl entdecken lässt, wenn man die Flüssigkeit mit ihrer doppelten Volummenge Sal-

petersäure von 1,322 specis. Gewicht mischt und das Gemenge 24 Stunden lang in Ruhe stehen lässt. Mit 13 Proc. bekommt man auf diese Weise keine Krystalle von salpetersaurem Harnstoff; lässt man aber das Gemenge auf einem Uhrglase freiwillig verdunsten, so sieht man schon nach 24 Stunden, dass sich Schuppen von diesem -Salz an den Rändern der Flüssigkeit bilden. Die · Lithértsäure (Harnsäure) erhält man aus demselben verdunsteten Harn, welcher zum Ausziehen des Harnstoffs gedient hat, wenn man das, was der Alkohol ungelöst zurückgelassen hat, in Salzsäure auflöst, wobei der Schleim der Harnblase und die Lithénsäure zurückbleiben. Eine Lösung "von Kalihydrat löst die Säure auf und lässt den grössten Theil von dem Schleim ungelöst. Aus der Lösung in Kali wird die Säure am besten durch Essigsäure niedergeschlagen, in deren Ueberschuss der mit aufgelöste Theil von dem Schleim aufgelöst bleibt. Man kann die Säure auch durch eine Lösung von Ammoniak niederschlagen, die man im Ueberschuss zusetzt, worauf man von dem Gemenge den grössten Theil von überschüssigem Ammoniak abdunsten lässt. Das Ausgefällte ist zweifach lithénsaures Ammoniumoxyd, aus dem nach Lehmann's Analyse nach dem Trocknen bei + 100° das Wasser weggegangen ist, womit das zweite Atom der Säure darin verbunden ist. Dieses Salz wird, ehe man es trocknet, durch Waschen mit verdünnter Essigsäure von der Mutterlauge befreit.

Die Mutterlauge wird eingetrecknet und der Rückstand mit Wasser übergossen, ohne sie damit umzurühren, wobei der Theil von dem Schleim zurückbleibt, der von dem Kali aufgelöst werden war.

Die Milchsäure, auf deren genaue Bestimmung bei thierischen Analysen Lehmann mit Recht grossen Werth legt, stellt er aus dem Harn mit folgende Weise dar: Verdunsteter Harn wird mit Alkohol vermischt, wie oben angeführt wurde. Das in Alkehol Ungelöste enthält moch Milch säure in einer in Alkohol unlöslichen Verbindung. Die freie Säure in diesem Rückstande wird mit kohleneaurem Ammoniak gesättigt, dann verdunstet und mit Alkohol behandelt, welcher mu milcheaures Ammoniak daraus auszieht, desem Lösung mit der ersteren Alkohollösung zusammengegossen wird, worauf man den Alkohol daram im Wasserbade ganz abdunstet. Dann wird der Rückstand in Wasser aufgelöst und die Lösung mit kohlensaurem. Zinkoxyd digerist, um die freie Milchsäure darin zu sättigen, und darauf mit einer hinreichenden Menge essigsauren Zinkoxyds vermischt, um den ganzen Gehalt an Milehsäure an Ziakoxyd zu binden. Dann wird die Flüseigkeit eingetrocknet und der Rückstand mit Alkohol behandelt, welcher nun alle anderen Stoffe auflöst und das milchsaure Zinkoxyd, welches darin ganz unlöslich ist, zurücklässt. Aber dasselbe hält doch etwas von den organischen Bestandtheilen der Lösung chemisch gebunden zurück, was zerstört werden kann, wenn man das Zinksalz Oelbade bis zu + 2000 erhitzt, in welcher Temperatur das milchsaure Zinkoxyd nicht zerstört wird. Es wird dann in Wasser aufgelöst und im Sieden mit kohlensaurem Natron niedergeschlagen. Das kohlensaure Zinkoxyd ist aber

much noch nicht völlig frei von organischen Stoffen, und es muss daher, um sicher einen Verlust bei seinem Glüben zu vermeiden, in Folge einer Reduction von Zink, mit ein Paar Tropfen Salpetersäure vermischt werden, die bei dem Glüben Sauerstoff an die organischen Ueberbleibsel abgibt. Aus dem Gewieht des Zinkoxydes findet man dann die Quantität von Milchsäure, welche dasselbe gesättigt hatte.

Aber es ist nicht genug zu wissen, wie viel Milchsäure gefunden worden ist, sondern man muss auch wissen, wie viel davon frei vorbanden war, und dazu hat Lehmann folgende Methode gefunden: der Harn, welcher antersucht werden soil, wird in zwei gleiche Theile getheilt. Der eine Theil davon wird mit Salzsäure sauer gemacht und mit Chlorbarium ausgefällt. Der Niederschlag ist schwefelsaure Baryterde, die nach dem Abwaschen mit Salzsäure und darauf mit verdünnter Schwefelsäure behandelt wird, um sie von den sie begleitenden organischen Stoffen zu befreien, ehe man sie glüht. Dadurch wird der Gehalt an Schwefelsäure bekannt.

Der andere Theil wird mit frisch gefälltem und noch feuchtem kohlensaurem Baryt digerirt, bis er neutral geworden ist. Dadurch wird milchsaure Baryterde gebildet, die wiederum schwefelsauren Baryt niederschlägt, so dass sich die Milchsäure, nachdem die Flüssigkeit neutral geworden ist, mit der von der Schwefelsäure hergegebenen Base vereinigt hat, Aequivalant für Aequivalent. Die Flüssigkeit ist also frei von Baryt. Sie wird dann mit Salzsüure sauer gemacht und darch Chlorbarium ausgefüllt, wodurch sieh der Rest von

Schwefelsäure niederschlägt, der mit dem zuent bestimmten Gehalt verglichen werden kann. Det was nun weniger erhalten worden ist, verkält sich zu dem Gewicht von freier Milchsäure, wie det Gewicht von 1 Atom Schwefelsäure zu 1 Atom Milchsäure. Es ist klar, dass diese Methode zut in solchen Fällen angewandt werden kann, det die Anzahl von Schwefelsäure-Atomen die det freien Milchsäure um vieles übersteigt.

Der Harn enthält häufiger Albumin, als met glaubt, aber die Quantität davon ist gewöhnlich zu gering, als dass sie durch Salpetersäure intereschlagen würde. Er vermischt den Harn intereschlagen würde. Er vermischt den Harn intereschlagen würde, wodurch das Albumin nebst Schleim daraus niedergeschlagen wird. Der Niederschlag wird zuerst mit Essigsäure behöhlich delt, welche Albumin und ein wenig Schleim auflöst, und aus dieser Lösung wird das Albumin durch kohlensaures Ammoniak gefällt, so dass et dann seiner Quantität nach bestimmt werden kann.

Die unorganischen Bestandtheile des Harns werden so bestimmt, dass man den Harn vor der Verdunstung mit Salpetersäure mengt, den zurückgebliebenen Syrup mit einer neuen Portion Säure vermischt und kocht, und dieses bis zur Zerstörung der organischen Stoffe wiederholt, worauf die Masse bis zum Glühen erhitzt wird. Auf diese Weise werden aber die Ammoniaksalze zerstört und das Chlor der Chlorverbindung einem grossen Theil nach weggeführt, so dass diese nachber besonders bestimmt werden müssen.

Lehman'n hat mit seinem Harn Analysen angestellt, indem er ihn 12 Tage lang bei gewöhn-

licher Lebensweise jeden Tag sammelte und wog. Die tägliche Quantität variirte zwischen 742 und 1448 Grammen, und das specif. Gewicht zwischen 1,0156 und 1,0294, ohne dass sich dadurch ein bestimmtes Verhältniss zu der Quantität des abgegangenen Harns herausstellte. Doch traf bei diesen Prüfungen das Maximum im Abgange sehr nahe mit dem Minimum im specif. Gewicht zusammen. Beim Minimum im specif. Gewicht be- . trug der feste Rückstand des Harns 5,5932 und bei dem Maximum 8,0878 Procent : Das Maximum der festen Stoffe, welche täglich mit dem Harn weggehen, variirte zwischen 81,47 und 56,086 Grammen. Als Normal-Mittelzahl nimmt er für das specis. Gewicht = 1,022 und für den precentischen Gehalt an festen Stoffen = 6,5825 an; yon den letzteren sind 2,934 bis 3,289 Harnstoff, 0,1089 Lithénsaure, 0,152 freie Milchsaure, und 0,420 mit Basen verbundene Milchsäure.

Das Verhältniss zwischen diesen Stoffen auf 100 Theile des bei der Verdunstung des Harns zurückbleibenden Rückstandes ist: 46,23 Procent Harnstoff, 1,710 Lithénsäure, 2,3205 freie und 1,702 an Basen gebundene Milchsäure.

Die Mittelquantität im täglichen Abgange, so wie sie aus den Bestimmungen von 12 Tagen folgt, ist gewesen: 989,95 Grammen Wasser und 67,82 Grm. feste Bestandtheile, worin 32,498 Grm. Harnstoff, 1,183 Grm. Lithénsäure, 1,462 Grm. freie und 1,162 Grm. gebundene Milchsäure waren.

Lehmann hat die Einzelheiten von drei seiner Harnanalysen mitgetheilt, wobei zwischen

dem Abgange einer jeden Harnportion 5 Tage verstrichen waren. Die Resultate sind:

										100 Th	eile
Wasser	•	•	• ,	•	•	•	•	•	93,4002	93,7682	93,2019
Harnstoff	, •	•	•	•	•	•	• •	•	3,2914	3,1450	3,2909
Lithénsäure.	•	•	•	•	•	•	•	•	0,1073	0,1021	0,1098
Freie Milchsät	ıre	•	•	•	•	•	•	•	0,1551	0,1496	0,1513
Milchsaure Sa	lze	•	•	• .	•	. •	•	•	0,1066	0,1897	- 0;1732
Schleim	•	٠	•	•	•	•	•	•	0,0101	0,0112	0,0110
Kochsalz und	Sal	mi	ak'	•	•	• •	•	•	0,3602	0,3646	0,3712
Schwefelsaure	Al	kal	ien	•'4	•	•	•	•	0,7289	0,7314	0,7321
Phosphorsaure	s I	Vati	ron	•	•	.	•	•	0,3666	0,3765	0,3989
Phosphorsaure	Ka	lke	rde	u.	Ta	lke	rde	•	0,1187	0,1132	0,1108
Wasserextract	•	•	ě	•	•	•	•	•	0,0591	0,0621	0,0632
Alkoholextract	• *	•	•	•	•	•	• '	•	0,9871	1,0059	1,0872

Da diese wahrscheinlich die genaueste und zuverlässigste Analyse ist, die wir bis jetzt von gesundem Harn haben, so ist es für mich ganz befriedigend, dass die Analyse, welche ich schon vor 34
Jahren anstellte"), den hier angeführten Zahlen so
nahe kommt, dass mehrere darin völlig übereinstimmen, und andere nicht einmal um so viel abweichen, als eine Folge von zufälligen Variationen dieser Flüssigkeit sein kann. Dies ist in der
That mehr, als ich bei einer Vergleichung der
zweckmässigeren Methoden, welche Lehmann
zu seinen Bestimmungen anwandte, mit denen,
welche damals der Wissenschaft zu Gebote standen, zu hoffen wagte.

Nach dieser Untersuchung unternahm Lehmann eine höchst interessante Fortsetzung derselben auf die Weise, dass er sich ein Paar Wo-

^{*)} Afhandl. i Fysik, Remi och Mineralog. III, 97.

chen lang einer solchen Lebensweise unterwarf, dass er nichts anderes als eine rein animalische Kost und Wasser als Getränk verzehrte, und dass er während dieser Periode den Harn mit derselben Genauigkeit untersuchte. Darauf unterzog er sich eine Zeitlang einer rein vegetabilischen Diät, indem er nichts anderes verzehrte als Pflanzenstoffe. Während dieser beiden Perioden befand er sich wollkommen gleich wohl. Und in einer dritten Diät wurde von ihm nichts Stickstoffhaltiges gemossen: die tägliche Nahrung bestand in 400 einem Gemenge aus Zucker, Grammen von Stärke, Gummi und 125 Grm. Mandelöl. war eine Hungerkur, die, ungeachtet die tägliche Nahrung 53 Grammen Kohlenstoff mehr enthielt, wie die während der vorhergehenden Diäten, doch nicht ohne deutlich stattfindendes Unwohlsein länger als 3 Tage lang fortgesetzt werden konnte, die mit einem steten Gefühl von Hunger begleitet waren. Der Harn war rothbraun und wenig sauer, und er wurde schon nach 36 Stunden, und in einer Temperatur von + 140 bis + 180, deutlich alkalisch.

Ich stelle hier eine Harnanalyse von einer jeden dieser Lebensweisen zusammen:

*** · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		•	Kost	ı
		anima- lische	vegetabi- lische	stickstoff- freie
Wasser	•	90,932	93,492	96,511
Harnstoff	•	5,379 .	2,569	1,108
Lithénsäure	•	0,141	0,098	0,054
Milchsäure	. •	0,228	0,135	
Milchsaure Salze .	•	0,167	0,206	0,511
Wasserextract!	•	0,082	0,334	0,276
Alkoholextract	•	0,450	1,577	0,878
Berzelius Jahres-Beric	ht J	KXIII.	41	` '

	•	Kost	
	anima- lische	vegetabi- lische	stickstoff.
Schleim	0,009	0,010	0,01
Kochsalz und Salmiak	0,537	0,371	0,117
Schwefelsaure Salze.	1,151	0,723	0,236
Phosphorsaure Salze.	0,552	0,374	0,24
Phosphorsaure Erden	0,372	0,111	0,03

Der tägliche Abgang während der verschied nen Arten von Kost war in Grammen folgendie

Kost	Harn- Rück- stand	Harn- stoff	Lithén- säure	Milch- säure und deren Salze	tractive Stelle
Nur animalische	87,44 59,24	32,498 53,198 22,481 15,408	1,478 1,021	2,725 2,167 2,669 5,276	10,499, 5,1%a 16,46%,

Je mehr die Probabilitäts-Physiologie in Medikommt, desto grösseren Dank ist man destil schuldig, die auf der sichereren aber mühsamt Bahn der wahren Wissenschaft bleiben.

Harnstoff.

In Bezug auf eine Beobachtung von Hagendass der Harnstoff Salzsäuregas condensirt, hat Erdmann') dieselbe verfolgt und gefunden, das trockner Harnstoff wasserfreies Salzsäuregas all sorbirt, wodurch er sich erwärmt und zu einer blassgelben, ölähnlichen Masse schmilzt, welche; wenn man sie unter fortgesetztem Zuleiten der Gases in gelinder äusserer Wärme so lange geschmolzen erhält, als sie noch Gas absorbirt, und dann den Ueberschuss von dem Gas durch was serfreie atmosphärische Luft wegführt, nach dem Erkalten eine strahlenförmig blättrige, krystalli-

[&]quot;) Journ. f. pract. Ch. XXV, 506:

inte Masse zurücklässt, die 37,5 Proc. Salzsäure ind 63,5 Proc. Harnstoff enthält, entsprechend for Formel C² H² N² O² + N H⁴ Cl. Sie zieht feuchtigkeit aus der Luft an und gibt dann Salzsäure ab. Von Wasser wird sie in Harnstoff und in Salzsäure zersetzt. Von wasserfreiem Alkohol wird sie aufgelöst, aber es schiesst nichts daraus in, auch wenn man den Alkohol warm und in peringer Menge anwendet. Eine Verdunstung des Alkohols im luftleeren Raume wurde nicht versucht.

Dieselbe Verbindung ist auch von Pelouze") erhalten worden, der sie eben so zusammengenetat fand, wie Erdmann. Pelouze hat ausaerdem den Harnstoff betreffende Beobachtungen mitgetheilt, welche einige darüber gemachte Angaben widerlegen. Cap und Henry haben angegeben (Jahresb. 1840, S. 690), dass der Harnstoff mit Milchsäure, Hippursäure und mit Lithénsaure krystallisirende Verbindungen eingehe. Pelouze hat dieselben hervorzubringen gesucht, aber er hat mit keiner von diesen Säuren eine Verbindung erhalten können. Er hat es sehr wahrscheinlich gemacht, dass das, was jene Chemiker als Krystalle von diesen Salzen beschrieben baben, nichts anderes als Krystalle von freiem Harnstoff gewesen seien. Er hat gefunden, dass wenn man Harnstoff mit Salzen mengt, die Krystallwasser enthalten, dies von dem Harnstoff weggenommen wird, so dass er sich darin auflöst. Mit krystallisirtem schwefelsauren Natron erhält

[&]quot;) Ann. de Ch. et de Phys. VI, 65.

man einen Brei von wasserfreiem Glaubersalzund einer concentrirten Lösung von Harnstoff.

ein Gemenge von 2 Vol. Koblensäuregas und Vol. Stickoxydulgas, während salpetersaures de moniak und freier Harnstoff zurückbleiben. höherer Temperatur wird auch dieses Gemin zersetzt: das salpetersaure Ammoniak auf sell Weise, und der Harnstoff in Kohlensäure und 🛊 Ammoniak, ohne dass dabei Cyanursäure entetuli wovon wohl das aus dem salpetersauren Salz geld dete Wasser die Ursache ist. In der Masse werde kleine glänzende Schuppen von einer Säure ge det, welche der Benzoësäure ähnlich ist, und al schwer in Wasser auflöst, so dass sie dadurch dem salpetersauren Ammoniak und von dem Harmitiff geschieden werden kann. Pelouze hält es with scheinlich, dass sie aus C2 H6 N2 O4 bestehe. Beit Sieden mit Kalibydrat gibt sie langsam Ammaniak Sie fällt Bleiessig und eine Lösung von alpetersaurem Silberoxyd-Ammoniak. Bei der Schlimation verflüchtigt sie sich ohne Rückstand, and sie veranlasst dabei die Bildung von sauren Destillations-Producten.

Omichmyl, oxyd.

Scharling*) hat eines Körpers aus Harn erwähnt, der zwar schon früher beobachtet, aber nicht auf die Weise ausgezogen worden ist.

Er läst den Harn frieren, nimmt das Eis beraus, und schüttelt den dadurch concentrirten nicht gefrorenen Rückstand mit Aether, mit dem er ihn 24 Stunden lang stehen lässt, worauf der Arther ab - und neuer Aether wieder aufgegossen

[&]quot;) Ann. d. Ch. und Pharm. XLH, 265.

Acther noch etwas auszieht. Nach der Abdestillerung des Acthers und nach der Behandlung des Erhaltenen Rückstandes mit Wasser, welches zusest kalt und dann warm angewandt wird, bleibt der Körper zurück, welchen Scharling in der Wermuthung, dass er ein ungemengter Körper mei, Omichmyloxyd nennt, von öpixua, Harn.

Zur völligen Reinigung wird er in kaustischer Lauge aufgelöst, die Lösung einige Augenblicke lang gekocht und dann wieder mit Schwefelsäure musgefällt, wodurch er sich in Gestalt von braumen Flocken niederschlägt, die gut ausgewaschen werden, worauf man sie in Aether auflöst, die Lösung filtrirt und mit einigen Tropfen Wasser. versetzt verdunsten lässt. Der Rückstand schmilzt in Wasser, wie ein gelbbraunes Oel und erstarzt beim Erkalten, wie ein Harz. Er besitzt einen bibergeilartigen Geruch, der in der Wärme urinös wird. Er löst sich in Alkohol und die Lösung röthet Lackmuspapier. Beim sterken Erhitzen entzündet er sich und brennt mit leuchtender Flamme, und mit Zurücklassung einer unbedeutenden Menge von Asche.

Das Omichmyloxyd gibt durch die Behandlung mit einem Gemenge von Salpetersäure und Salzsäure mehrere Metamorphosenproducte.

Chloromichmylharz wird bei einer rascheren Einwirkung gebildet. Es ist gelb, halb flüssig und enthält Chlor. Setzt man nachher die Einwirkung der Säure in einer Retorte fort, so destillirt mit der übergehenden Säure ein grüngelber, ölartiger Körper über, der nachher gelblich wird, und zuletzt, wenn die Masse concentrirter

geworden ist, entsteht eine rasche und stalle wechselseitige Einwirkung. Die Masse blüktwill unf und Reterte und Vorlage erfüllen sich mittel nem gelben Schaum und einem weissen Rustly während im der Retorte eine portse, hantige Koble zurückbleibt.

Wird das in die Vorlage Uebergegungene: Wasser ausgekocht, so seheidet sich aus der li sung beim Erkalten eine kleine Menge von bill trigen Krystallen ab, die von einer eigenthäms chen Säure ausgemacht werden, welche Schub ling Chloromichmylsäure neunt. Diese Show ist flüchtig und der Benzoëskure ähnlich. Alle wurde in zu geringer Menge erhalten, um unter egrekt werden zu können. Seharding glaubt dass sie dieselbe Säure sei, welche durch Destil lation des Rückstandes von verdaustetem Manie mit Salpetersäure erkalten wird (Jahresb. 1861) S. 507), und die er nun analysist und zuenmanngesetzt gefunden hat aus C1+H10Cl2O4, d. h. G1+ H⁸Cl²O⁵ + H oder Benzeësäure, worm 2 Awar Wasserstoff durch 2 Atome Chlor ersetzt sind.

Den grüngelben, ölähnlichen Körper, welcher gleichzeitig mit dieser Säure gebildet wird, ment er Nitrochloromichmyl. Er hat 1,5 specif. Gewicht und einen durchdringenden Geruch, der die Augen reizt. Er ist löslich in Alkohol, wird aber dadurch zersetzt und die Lösung enthült salpetrigsaures Aethyloxyd. Wird er mit Wasser gekocht, so verwandelt er sich in Chloromichmylsäure, und in der Flüssigkeit löst sich Salzsäure auf. Durch Auflösen in Schwefelsäure und Destillution der Lösung erhält man, ausser Wusser, Salzsäure und ein wenig Chloromichmylsäure, einen ölähn-

lieben Körper, das Chloromickmyl, der auch gebildet wird, wenn man Nitrochloromichmyl mit verdünnten Lösungen von koklensaurem Kali und Natron liebandelt.

Das Nitrochloromichmyl hat Eigenschaften einer gepaarten Salpetersäuse und vereinigt sich mit haustischen Alkalien zu schönen orangefarbenen Salzon. Es besteht nach Scharling's Vermuthung aus C14:H8 C14 Q2 + Pi

Pas Chloromichmyl ist ein ölartiger indifferenter Körper, der unlöslich oder wenig löslich ist in Wasser, aber leicht löslich in Alkohol. Beim gelinden Erhitzen gibt er Salzsäure und lässt einen harzähnlichen Körper zurück, welchen Scharting Omichmylharz nennt. Dieselbe Veränderung erleidet es, aber viel schwieriger, durch Köchen mit kohlensaurem Alkali. Mit Königswasser regenerirt er Nitrochloromichmyl und Chloromichmylsäure.

Im Echrigen gibt Scharfing an, dass er durch Destillation von Benzoesaure mit Königs-wasser eine Säure von derselben Zusammensetzung und Sättigungscapacität, wie die Chloromichmylsäure, erhalten habe, welche ausserdem auch mit Piria's Chlorosalicylsäure isomerisch ist.

Es ist klar, dass in allem diesem das Meiste noch unausgemittelt ist, aber es zeigt sieli als ein sehr frucksbarer Gegenstand für den, welcher darüber eine ausführliche Untersuchung vornehmen will.

Brueke ') hat bemerkt, dass während der Lithénsäure Verdunstung des Harns von Hornvich das Gefäss, in Harn von Hornvich.

^{*)} Journ. f. pract. Chem. XXV, 254.

worin die Verdunstung geschieht, auf der Innerseite einen dünnen, graulichen Ueberzug bekommt, der leicht übersehen wird. Dieser Ueberzug ist Lithénsäure, welche er von drei verschiedenen Individuen erhielt. Dieselbe Beobachtung ist unch von Fownes") gemacht worden.

Hippursäure.

Garrod ") hat die im Jahresberichte 1869 S. 567, mitgetheilte Angabe bestätigt, dass Bentzoësäure, wenn sie eingenommen wird, Hippensaure im Menschenharn hervorbringt. Abest er fand nicht Ure's Angabe bestätigt, dass dadusch die Harnsäure in dem Harn verschwinden sellte Ganz dieselbe Erfahrung ist von Wöhler und Keller "") gemacht worden. Erdmann †) und Marchand haben nachher gefunden, dass ent diese Weise Zimmetsäure ganz dieselbe Verwandelung erleidet.

Fownes (---) gibt als sichere Methode and Entfernung des färbenden Stoffs in der Hippursäure an, dass man dieselbe in siedendem Wasser auflöst, in die noch siedende Auflösung Chlergas einleitet, bis sie nach Chlor riecht und dam rasch filtrirt. Beim Erkalten setzt sich die Säume noch unrein ab. Man löst sie dann in einer Lauge von kohlensaurem Alkali, behandelt die Lösung zur Wegnahme der Farbe mit Knochenkohle, und fällt sie aus der filtrirten Flüssigheit durch Salzsäure wieder aus. Die von Liebig

^{*)} Phil. Mag. XXI, 383.

[&]quot;) Das. XX, 501.

^{*&}quot;) Poggend. Ann. LVI, 638.

⁺⁾ Journ. f. pract. Chem. XXVI, 491.

⁺⁺⁾ Phil. Mag. XXI, 282.

angegebene, ältere Methode scheint aber doch viel einfacher und zweckmässiger zu sein.

Kyestein.

Ueber das Kyestein oder den eigenthümlichen Stoff in der Urina gravidarum sind Untersuchungen von Stark'), welcher dasselbe Gravidin nennt, und von Kane und Griffit ") angestellt worden. Ihre Versuche legen dar, dass es ein albuminartiger Körper ist, über dessen Natur aus den damit angestellten Versuchen nichts geschlossen werden kann. Da er sich erst nach einigen Tagen zeigt und sich dann aus dem Harn absetzt, so sicht es wohl aus, als werde er durch einen Oxydationsprocess hervorgebracht, und als könne - er sehr wohl Mulder's Bi - oder Trioxyprotein sein, besonders das letztere. Soviel kann mit Sieherheit gesagt werden, dass sich der frisch gelassene Harn bei Versuchen einem Harn ganz ähnlich verhält, welcher Albumin aufgelöst enthält.

Schleim.

Schleim aus der Gallenblase eines Ochsen analysirt. Er wurde von der Galle absiltrirt und von der Innenseite der Blase mit einem Platinmesser abgesehabt, dann durch Auswaschen mit Alkohol von Galle, und mit Aether von Fett besreit. Er war nach dem Trocknen dunkelolivengrün. (Reiner Gallenschleim ist nach meinen Versuchen gelblich und durchsichtig. Jener scheint Cholepyrzhin enthalten zu haben, welches beim Trocknen grün wird). Er gab 10,05 bis 10,02 Asche, deren

^{*)} Pharm. Centralbl. 1842, S. 289.

^{**)} Das. 1843, S. 111.

^{***)} Ann. d. Ch. u. Pharm. XLIII, 115.

Bestandtheile nicht angegeben worden sind. Der brennbare Antheil davon wurde bestehend gefunden aus (C = 75,82):

•		Gefunde	n '	Atome	Berechnet	
Kohlenstoff	52,54	52,46	52,25	48	52,84	
Wasserstoff	7,95	7,64	7,83	.78	7,09	
Stickstoff	14,33	14,46	14,84	12	15,40	
Sauerstoff) Schwefel	25,18	25,44	25,08	17	24,67	

Die Formel ist nach der Voranssetzung aufgestellt worden, dass das Protein = C48 H72 N12 Q24 sei, und dass der Schleim aus Atom Protein bestehe, welches sich mit den Bestandtheilen von 3 Atomen Wasser vereinigt babe, und sie beweist auf das Vollständigste, dass die Voranssetzung unrichtig ist. Ein so grosser Fehler, wie § Procent Wasserstoff, ist in einer Analyse unmöglich. Ein Fehler von 1 Procent Stickstoff überschmittet ebenfalls bedeutend die gewöhnlichen Aufsederungen, welche man an eine Approximation zu dem Richtigen stellt, besonders wenn man zur Bestimmung des Stickstoffgehalts die Ammonisie Bildungsmethode anwendet, wie hier geschehen ist.

Kemp gibt an, dass die Pikrinsalpetersäure ein vortressliches Reagens für Schleim sei, west keine proteinartigen Körper vorhanden sind, aber er hat hinzuzusugen vergessen, worin die Reaction besteht. — In einem anderen Journal') hat er aber nachgetragen, dass sie darin besteht, dass er aus seinen Auslösungen dadurch gefällt wird. Aber da er seine Versuche mit keinen anderen als mit dem Schleim der Gallenblase angestellt

^{&#}x27;) Buchner's Repertor. XXVIII, 76.

hat, so theilen alle Säuren die Vortresslichkeit der Pikrinsalpetersäure, und Essigsäure übertrisst wie darin, dass sie die gewöhnlicheren peoteinurtigen Kürper nicht niederschlägt.

in Wasser in einem zugeblusenen Glasrehr aufzulösen, welches in einem Gelbude erhitzt wurde.
Bei + 120° war es, wie Kautschuck in Terpenthinöl, aufgequellen, bei + 180° hatte es sich
gelb gefärbt, bei + 210° löste es sich rasch auf;
aber Kemp liess darauf, anstatt, wie seine Vorgunger, dasselbe dann zwischen + 200° und +
210 zu erhalten, die Temperatur so hoch steigen,
dass das Rohr und mit demselben auch der Oelbad-Apparat zersehlagen wurde.

Donné") hat angegeben, dass, wenn man Milch, Kügeleinen Tropsen Milch zwischen zwei ebenen Gias-chen darin u. Wirkung des Platten stark zusammendrückt und diese dann in den Focus eines zusammengesetzten Mikroscops bringt, die Milchkügelchen sich zerplatzt zeigen, indem das Fett zu einen kleinen länglicken Tropfen ausgepresst ist, und die dasselbe umschliessende Hälle sich zu einem langen und schmalen Körper zusammengerellt hat. Dies stimmt wohl mit dem überein, was früher angegeben worden ist, dass sich mämlich Fett in oiner Flüssigkeit, welche Casein oder Albumin aufgelöst enthült, mit einer coagulirten Hülle davon umkleidet, wodurch mit Fett gestüllte Blusen entstehen, die in dem Liquidum schwimmen, obne zusammensliessen zu können. Romanet") hat gezeigt, dass durch Zer-

^{*)} L'institut, Nr. 450, p. 279.

[&]quot;) Das. Nr. 435, p. 151.

reiben der Hüllen: dieser Blasen während des Butterns der Milch das aufgeschlämmte Fett in Berührung kommt und sich zu Klumpen von Batter ansammelt. Dass die Buttermilch immer state wird, schreibt er der msohen Einwirkung des Butterfetts auf die in der Flüssigkeit aufgelösten. Stoffe zu, vorher verhindert durch die Hülle, welche dasselbe umgab, und der während des Butterns vermehrten Berührungsfläche mit der Luft.

Butterfett.

Bromeis') hat eine sehr genaue Unterm chung über das Butterfett angestellt, welche zur Berichtigung dessen, was wir vorher darüber wussten, sehr wichtige Resultate herausgestelk hat. Er schüttelte die Butter mit + 80° warmen. Wasser, bis dieses dadurch nicht mehr milchig worde, sondern bis die letzte davon abgegosses Portion vollkommen klar abfloss. Dann liess or das klare gelbe Fett so langsam erkalten, das das festere Fett sich in Körnera daraus absetzer konnte, werauf dasselbe in einer hydraulischen Presse von dem noch flüssigen Fett befreit wurde Der Sicherheit wegen schmolz man das erstamt und gepresste Fett wieder, liess es erkalten und presste es wieder aus. Das so erhaltene feet Fett war hart und spröde, und schmolz bei + 300. Es löste sich in einem siedenden Gemenge von 2 Theilen Alkohol und 3 Th. Aether, und wurde daraus krystallisirt erhalten. Das Angeschossent wurde mit demselben Gemenge noch zweimal krystallisirt, dann ausgepresst, und mit Wasser vekocht, um allen Alkohol und Aether derest

^{*)} Ann. d. Ch. u. Pharm. XLII, 46.

Schmelzpunkt bei + 48°. Es war hart und spröde, ohne alle Merkmale von Krystallisation. Dieses Fett ist Margarin, d. h. margarinsaures Lipyloxyd, ohne Spur von Stearin.

Um zu diesem Resultat zu gelangen, wurde es verseift und die dadurch erhaltene fette Säure um tersucht. Während der Verseifung entwickelte es einen widrigen Geruch nach frischer Butter oder altem Käse, und es wies dadurch aus, dass moch nicht alles Butyrin daraus abgeschieden worden war. Daher wurde die, nach beendigter Vermeifung und Abscheidung erhaltene fette Säure mehrere Male wiederholt mit Wasser gekocht, welches die flüchtigen Säuren der Butter auflöst.

Nachdem dies geschehen war, versuchte Bromeis fractionirte Krystallisationen aus der Auflösung in siedendem Alkohol, und die erste Krystalfisation mit der nachfolgenden zu vergleichen, besonders mit der letzten, weil, wenn die fette Säure noch aus mehreren gemengt gewesen wäre, die Mengungsproportion darin verschieden gewesen sein würde, und man also einen Unterschied in den Krystallen, sowohl in Betreff ihrer Zusammensetzung als auch in auderen Verhältnissen, hätte entdecken können. Aber es zeigte sich, dass sie vollkommen identisch waren. Nach derselben Weise untersuchte er das Natronsalz der Säure, indom er es mit weniger Alkohol kochte, als dieser auslösen kounte, und indem er das sich zuerst Außösende mit dem sich zuletzt Auflösenden verglich; aber auch diese Vergleichung gab dasselbe Resultat. Die so geprüste Säure wurde analysirt und gab (C = 75,12):

	Gefunden	Atome	Berecknet.
Kohlenstoff	75,321	34 .	75,601
Wasserstoff	12,510	68 :	12,559
Sauerstoff	12,169	4	11,840.

Es wurden nicht weniger als 6 Verbrennungsanalysen angestellt, in welchen der Kohlenstoffgehalt zwischen 74,87 und 75,43, und der Wasserstoffgehalt zwischen 12,36 und 12,72 variists-

Wiewohl der Kohlenstoffgehalt nicht völlig die theoretische Zahl erreichte, und der Wasser stoffgehalt um 0,36 variirte, so wiesen diese Rosultate doch aus, dass die angeführten Atomzah len für die Zusammensetzung der wasserhaltiges Säure die richtigen sein müssen, denn wenn dis Analysen und Formeln nach einem richtigel Atomgewicht berechnet werden, so wird bei einer gut gemachten Analyse der Wassergehalt immet eine sichere Controle für die Richtigkeit der Formel, weil der Wasserstoffgehalt von allen Bestandtheilen bei der Analyse der richtigen Zahl am nächsten ausfällt. Mit 1 Aequivalent Wasserstoff weniger oder mehr fällt die Zusammensetzung aus zu:

	Ateme	Berechnet	Atome	Berechnet.
Kohlenstoff	34	75,88	34	75,323
Wasserstoff	66	12,24	70	12,881
Sauerstoff	4	11,88	4	11,796

Bei keinem Versuch war also der Wasserstoffgehalt so niedrig, dass er der ersteren, oder so hoch, dass er der letzteren Atomzahl entspricht. Dass der Kohlenstoff darch Verbrennung der fekten Säuren nicht völlig erhalten wird, ist ein gewöhnlicher Umstand, der von der Schwierigkeit herrührt, den letzten Rest davon zu verbrennen.

Das Sithersalz der Margarinsäure wurde bei der Analyse zusammengesetzt gefunden aus Ag + C54 H66 O⁵, woraus folgt, dass die wasserhaltige Säure — H - C34 H66 O3 ist. - Bei der Analyse des Silbersalzes wurden 8,72 Proc. Wasserstoff und 30,99 Proc. Silberoxyd erhalten; zufolge der Rechnung nach der Formel hatte es 8,729 Wasserstoff und 30,77 Proc. Silberoxyd enthalten müssen, was also als eine völlige Bestätigung angeschen werden kann. analysirte auch die Salze von Bleioxyd und von Baryterde. Aus dem ersteren erhielt er 30,10 Bleioxyd und 8,83 Wasserstoff. Die Rechnung gibt 29,922 Bleioxyd und 8,836 Wasserstoff. Das letztere gab 22,66 Baryterde und 9,52 Wasserstoff. Die Rechnung gibt 22,58 Baryt und 9,752 Wasserstoff. Zuletzt analysirte er auch das margarinsaure Aethyloxyd, welches bestand aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	76,00	38	76,555
Wasserstoff	12,76	76	12,718
Sauerstoff	11,24	4	10,727.

Das feste Fett in der Butter ist also mit aller Sicherheit dieselbe Art von Margarin, welche im Thierfett im Allgemeinen enthalten ist.

Dagegen ist der leichter schmelzende, flüssige Theil darin nicht dasselbe Elain, welches im Talg enthalten ist, sondern es ist eine Verbindung von Lipyloxyd mit einer eigenthümlichen, flüssigen, fetten Säure, welche Bromeis Butterölsäure nennt, und welche eine von der bereits bekannten Oelsäure abweichende Zusammensetzung hat.

Er verseiste das flüssige Buttersett, schied die sette Säure ab, besreite sie durch Kochen mit

Wasser von flüchtigen fetten Säuren, bildete daraus ein Bleioxydsalz und löste dies in Acher auf, wobei das dasselbe hegleitende margarinsame. Bleioxyd zurückblieb.

Das Bleisalz wurde dann zersetzt, die Säme von Neuem mit Bleioxyd verbunden, und der Sicherheit wegen wieder der Behandlung mit Action unterworfen. Die von dem Bleioxyd durch Same säure abgeschiedene fette Säure ist flüssig mit gelblich. Löst man sie in ihrer 20fachen wichtsmenge Alkohol und behandelt diese Lösung mit Thierkohle, so verliert sie die Farbe, und wird farblos wie Wasser.

Die Eigenschaften dieser neuen Säure sind noch nicht genauer studirt worden. Sie ist unlöslich in Wasser, leichtlöslich in Alkohol und in Aether, und gibt mit Basen Salze, die sich im Allgemeinen in Aether auflösen.

Sie besitzt eine grosse Neigung sich höher zu oxydiren. Sie absorbirt Sauerstoff aus der Luft, ohne dass Kohlensäuregas dabei entwickelt wird, und scheint dadurch in einen höheren Oxydationsgrad überzugehen, gleichwie wir im vorhergehenden gesehen haben, dass ähnliche auch aus anderen setten Säuren hervorgebracht werden, wenn man sie in gelinder Wärme mit braunem Bleisuperoxyd behandelt. Aber die Verbindung mit mehr Sauerstoff, welche auf diese Weise hervorgebracht wird, ist noch nicht abgeschieden oder untersucht worden. Inzwischen ist dieser Umstand die Ursache, weshalb die Butterölsäure nicht frei von dieser Einmengung erhalten, so wie auch nicht durch Trocknen in der Luft von Wasser befreit wird. Aus diesem Grunde gehen die Analysea

der wasserhaltigen Säure zu sehr variirende Resultate, als dass sie zur Berechnung ihrer Zusammensetzung mit einiger Zuverlässigkeit angewandt werden konnten, wiewohl ihre Abweichung von der Zahl der gewöhlichen Oelsäure so bedeutend war, dass sie deutlich eine andere Säure ist. Inzwischen schienen die Analysen ihrer Salze bessere Resultate zu geben. Das durch doppelte Zersetzung von hutterölsaurem Ammoniak und Chlorbarium bereitete Barytsalz gab bei 4 Versuchen 22,08 bis 22,57 Proc. Baryterde. Die Verbrennungsanalyse gab:

Gefunden Atome Bereehnet
Kohlenstoff 58,89 34 59,61.

Wasserstoff 8,89 60 8,73

Sauerstoff 10,07 4 9,33

Baryt , 22,15 1 22,33

Der Kohlenstoffgehalt ist zu gering ausgefallen. Das Uebrige passt einigermassen zu der Formel.

In ihrem Natronsalz wurden 10,66 Proc. Natron gefunden. Nach der Rechnung würde der Natrongehalt = 10,51 sein.

Das butterölsaure Aethyloxyd, ein dünnflüssiges, farbloses Liquidum, ohne besonderen Geruch und Geschmack, wurde zusammengesetzt gefunden aus:

Gefunden Atome Berechnet
Kohlenstoff 74,52 38 75;291
Wasserstoff 11,52 70 11,522
Sauerstoff 13,96 5 13,187.

In allen diesen Analysen siel der Kohlenstoffgehalt zu klein aus; aber da die Säure die Eigenschaft besitzt, sich in der Lust höher zu oxydiren, so dürste es wohl schwerlich möglich sein, das Präparat srei von dem höher oxydirten Theil zu bekommen, wosern es nicht in Zukunst gelingen sollte, die Salze der höher oxydirten Säure von denen der unveränderten Säure zu scheiden.

Die Analysen der wasserhaltigen Säure haben allé einen Ueberschuss an Wasserstoff gegeben, bei 8 Analysen variirend zwischen 11,58 und 12,57 Proc. Dies schreibt Bromeis dem Umstande zu, dass sich durch Chlorealeium nicht alles fremde Wasser aus der Säure entfernen lässt, und sucht dies dadurch zu beweisen, dass wern man eine bestimmte Gewichtsmenge von der Säure mit einem bestimmten Gewicht Bleioxyd vermischt, und das Gemenge erhitzt, bis ihre Vereinigung stattgefunden hat, das Bleioxyd mehr Wasser aus der Säure austreibt, als nach der Rechnung darin enthalten sein sollte. Dies mag sich so verhalten oder nicht, aber es erklärt nicht den Ueberschuss an Wasserstoff, denn das Wasser enthält nicht mehr als 11,09 Proc., die Säure aber über 11,58 Proc. Wasserstoff. Je wasserhaltiger also die Säure wird, desto geringer muss ihr Wasserstoffgehalt ausfallen. Ist sie nach der angegebenen Formel zusammengesetzt, so besteht sie aus:

Atome Berechnet
Kohlenstoff 34 74,226
Wasserstoff 62 11,246
Sauerstoff 5 14,531,

= H+C⁵⁴H⁶⁰O⁴. Aber gerade der Umstand, dass die wasserhaltige Säure, welche Bromeis mit aller Vorsicht bereitet hatte, um sie gegen eine grössere Veränderung durch den Einfluss der Luft zu schützen, so viel Wasserstoff mehr

enthält, weist aus, dass wir noch weit entfernt sind, mit der Zusammensetzung auß Reine gekommen zu sein, weshalb ich mir die Erlaubniss nehme, den ausgezeichneten Entdecker derselben aufzufordern, die Untersuchung über diese Säure micht eher aufzugeben, als bis das Zusammensetzungsverhältniss richtig klar geworden ist.

Chevreul's Analyse der Buttersäure führte Buttersäure. zu einem Resultat, wonach diese Säure aus C⁸

H¹¹ O⁵ bestehen würde. Dies veranlasste Brome is auch diese Säure zu analysiren, um zu erfahren, ob die Anzahl von Wasserstoffatomen = 40 oder 12 ist. Er wählte zur Analyse das Barrytsalz und fand dieses zusammengesetzt aus (C = 75,12):

•	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	31,021	8 ,	31,094
Wasserstoff	4,002	12	3,874
Sauerstoff	15,597	3	15,522
Baryterde	49,380	1	49,510.

Es ist also klar, dass die wasserfreie Buttersäure = $C^8H^{12}O^5$ und die flüssige = $H^4+C^8H^{12}O^5$ ist.

Durch Bestimmung der verschiedenen Quantität von Margarinsäure, Butterölsäure und Buttersäure, welche aus dem Butterfett erhalten werden, bestimmt er die Zusammensetzung der Butter zu:

Margarin 68
Butterelain 30
Butyrin 2.

Die relativen Quantitäten dieser Fettarten können aber nicht als unveränderlich angesehen werden, sondern sie variiren deutlich nach ungleichem Fatter und anderen Umständen, welche einen Einfluss auf die milchgebende Kuh haben.

Allantoin.

das Allantoin mitgetheilt. Durch Behandlung mit Salpetersäure oder Salzsäure verwandelt es sich in Harnstoff und eine eigenthümliche Säure, welche Pelouze Allantursäure nennt. Wird die Lösung in Salpetersäure im Wasserbade bis zu Trockne verdunstet und der Rückstand mit Allenhöl behandelt, so löst dieser salpetersaures Ammeniumoxyd und Harnstoff auf, während die Allentursäure ungelöst zurückbleibt. Diese Säure besteht aus C10 H14 N8 O9. Sie entsteht dadurch dass sich aus 3 Atomen Allantoin mit 4 Atomes Wasser, 2 Atome Harnstoff und 2 Atome Allantursäure bilden, wie folgende Uebersicht ausweist

3 Atome Allantoin

 $(C^8H^{12}N^{2}O^6) + 4H = 24C + 44H + 24N + 22O$

2 At. Harnstoff = 4C+16H+8N+40

2 At. Allantursäure = 20C+28H+16N+180

= 24C+44H+24N+220.

Man kann diese Säure auch zusammengesets betrachten aus 2 At. Lithénsäure (= C⁵H⁴N⁴O³), verbunden mit 3 Atomen Wasser.

Diese Säure ist nicht flüchtig, sondern sie wird durch trockne Destillation unter Entwicklung von Blausäure zerstört. Sie löst sich leicht in Wasser und hat einen wenig sauren Geschmack.

Sie ist schon vor Pelouze von Christian: Gmelin hervorgebracht worden, der aber keinel Beschreibung davon mitgetheilt und ihr auch kei-

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. VI, 70.

nen Namen gegeben hat. Sie hildet sich nach Pelouze, wenn man sowohl Lithénsäure als auch Allantoin mit Bleisuperoxyd im Ueberschuss, oder wenn man sie mit Chlor oder Salpetersäure behandelt. Das Bleisuperoxyd verwandelt das Allantoin auch in der Kälte in Allantursäure und in Harnstoff. Das Allantoin wird durch Erhitzen mit Wasser unter höherem Druck in diese Säure und in kohlensaures Ammoniak verwandelt. Wir müssen hoffen, dass der ausgezeichnete Chemiker, welcher diese Beobachtungen mitgetheilt hat, diesen Gegenstand nicht in diesem gegenwärtigen, halberforschten Zustande lässt.

L. Gmelin*) hat die Flüssigkeit aus einer Ra- Krankheitsnula untersucht (Vergl. Jahresb. 1842, S. 553). Sie war zähflüssig wie Schleim und enthielt 97,34 Proc. Wasser, 2,02 Proc. von einem Albumin, welches einem aufgequollenen Schleim ähnlicher war als Albumin, eine Spur von Fett, Kochsalz und extractartige Stoffe, welches theils nur in Wasser und theils sowohl in Wasser als auch in Alkohol löslich waren, zusammen 0,64 von einem Procent. Sie war also sehr verschieden vom Speichel.

Producte. Ranula.

Marchand **) hat einen Gichtknoten aus einem Gichtknoten. Kniegelenk analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

Lithénsaurem Natron .	34,20
Lithénsaurem Kalk	2,12
Kohlensaur. Ammoniak	7,86
Kochsalz	14,12

Ann. d. Ch. u. Pharm. XLI, 301.

[&]quot;) Journ. f. pr. Ch. XXVII, 95.

Thierstoff	•	,•	•	•	•	32,53
						6,80
Verlust .	•	•	•	•	•	2,37

Polyp in der Vagina.

Girardin') hat einen, durch die chirurgische Operation aus der Vagina genommenen Polypen untersucht, der sich nach allen damit angestellten Versuchen als Fibrin verhielt.

Eiter.

Lehmann **) und Messerschmidt haben eine Untersuchung über den Eiter mitgetheilt. Sie haben unter einem zusammengesetzten Mikroscope die Veränderungen betrachtet, welche der Eiter und seine Kügelchen durch den Einfluss von verschiedenen Reagentien erleidet, um dadurch zu einer genaueren Kenntniss der Constitution und der chemischen Natur des Eiters zu gelangen. Diese Abhandlung enthält viele wichtige Winke, die auch andere thierchemische Verhältnisse betreffen, aber sie ist nicht von der Beschaffenheit, dass ein Auszug daraus gemacht werden kann. Da sie beabsichtigen, in Zukunst vollständigere chemische Untersuchungen über der Eiter mitzutheilen, wovon dies nur vorläufige Versuche waren, so werde ich wohl in Zukunst wieder darauf zurückkommen.

Stoffe von Thieren. Leberthran vata und R. batis.

Girardin ***) und Preissier haben einige Untersuchungen über den Leberthran von Raja von Raja cla- clavata und R. batis angestellt. Er ist klar, hellgelb und hat einen Geruch, der dem des Wallfischthrans ähnlich ist. Specif. Gewicht = 0,928. Er ist völlig neutral und setzt, wenn man ihn

^{*)} Journ. de Ch. et de Pharm. II, 376.

[&]quot;) Journ. f. pract. Chem. XXVI, 155.

^{*)} Das. S. 399.

der Lust aussetzt; ein sesteres Fett ab, dessen Bildung bald nachher aufhört, so dass er sich dann nach dem Filtriren klar erhält. Alkohol **Böst** bei + 100° nicht mehr als 1½ Procent von seinem Gewicht auf. Siedender Aether löst 88 Procent auf, aber der grösste Theil scheidet sich beim Erkalten wieder ab. Chlorgas wirkt wenig darauf. Die Farbe wird dadurch nicht zerstört, auch bleibt der Geruch, aber es scheidet sich von dem festen Fett ein wenig mehr ab. Durch Kali wird er leicht verseist. Das Liter Oel enthält 0,18 Grammen Jodkalium, welches sich nicht anders daraus abscheiden lässt, als durch Zerstörung der Seife im Feuer, worauf es von Alkohol aufgelöst wird. Marchand erhielt 0,165 Grm. von 1 Liter Leberthran von Bergen.

Ueber die Zusammensetzung des sogenannten Berger Leberthrans ist von De Jongh ') in Mulder's Laboratorium eine ausführliche Untersuchung angestellt worden. Der Thran wird aus den Gadus-Species: Morrhua, Molva, Carbonarius, Callarias, Pollachius und Merlangus erhalten. Der Dorsch (Gadus Morrhua) liefert den meisten und besten. Darauf folgt zunächst der Gadus Carbonarius, und zuletzt kommt G. Pollachius, der in Norwegen Haakjering oder Haifisch genannt wird, den man in geringerer Menge fängt, wiewohl er sehr thranreich ist.

Der Thran wird nur aus der Leber erhalten, die man zu diesem Zweck in Tonnen zusammenlegt, worin man sie liegen lässt, bis sich das Oel abscheidet und oben auf schwimmt, worauf

Leberthran von Gadus Species.

^{*)} Scheik, Onderzoekn, 4 Stuk. p. 337.

man es abnimmt. Dies wird blanker Leberthran (Oleum jecoris Aselli flavum) genannt. Daras wird die Lebermasse noch einige Zeit sich selbst überlassen, während der sich noch mehr von dem Oel abscheidet, welches braunblanker Leberthran (Ol. j. A. subfuscum) genannt wird. Hieras kocht man den Leber-Rückstand mit Wasser, wodurch sich auf diesem noch mehr Oel abscheidet, welches abgenommen und brauner Leberthran (Ol. j. A. fuseum s. nigrum) genannt wird. Alle diese Sorten von Leberthran wurden direct von Bergen erhalten und von De Jongh analysirt.

Scine Methode bestand darin, dass er zunächst mit Wasser alles darin lösliche aus dem Thran auszog, was dann besonders analysirt und hauptsächlich aus Bestandtheilen von der Galle bestehend gefunden wurde. Darauf wurde das übrig gebliebene Oel verseift, und die dadurch gebildeten fetten Säuren und das Glycerin besonders untersucht, so wie auch die Stoffe, welche sich dabei gleichzeitig abschieden.

Schwesel und Phosphor wurden durch Zerstörung des Oels mit Salpetersäure bestimmt, wozu es ersorderlich war, dass man nur kleine Quantitäten von dem Oel nach einander zu der Säure setzte, und die Säure nach beendigter Einwirkung erkalten liess, ehe eine neue Portion von dem Oel hinzugesügt wurde, und die Operation musste 10 bis 12 Tage lang unterhalten werden. — In Betreff der übrigen, sehr interessanten Einzelheiten dieser schönen analytischen Arbeit muss ich auf die Abhandlung verweisen.

Die procentischen Resultate dieser Analysen umfasst die folgende tabellarische Uebersicht:

•		,			Th. enths	
		<i>:</i>		Branner B Leberthan	raunblanker L.	Blanker L.
Oelsäure mit Gaduin u. zw	ei	nic		Tieneletterit	M.	14.
untersuchten Stoffen				69,78500	71.75700	74.03300
Margarinsäure				16,14500	•	•
Glycerin			•	•	9,07300	,
Buttersäure			•	•		•
Essigsäure					1 anipone assures.	•
Fellinsäure u. Cholinsäur				•		
unreinigt durch ein we	•			_	0.06200	0,04300
Bilifulvia und Bilifellinsä	_			0,2000	0,00200	0,01000
ein Paar unbestimmten				0,87600	0.44500	0,26300
Ein eigenthümlicher Stoff				0,01000	0,22000	· 0,20000
in Alkohol von 30°.				0,03800	0,01300	0,00600
Ein in Wasser, Alkohol u.				0,03000	0,01300	0,00000
•				0.00500	Q 00000	0.00400
Köslicher Stoff			•	•	0,00200	0,00100
Jod			•	0,02950	0,04060	•
Chlor mit wenig Brom	•	•	•	0,08400	0,15880	0,14880
Phosphorsäure	•	•	•	0,05365	0,08790	0,09133
Schweselsäure	•	•	•	0,01010	0,08595	0,07100
Phosphor	•	•	•	0,00754	0,01136	0,02125
Kalkerde	•	•	•	0,08170	0,16780	0,15150
Talkerde	•	•	•	0,00380	0,01230	•
Natron	•	4	•	0,01790	0,06810	0,05540
Verlust	•	•	•	2,56900	2,60319	3,00943.

In dem braunen Leberthran wurde eine Spur von Eisenoxyd gefanden.

Die braune Farbe des Thrans hängt von einem Körper ab, der in allen Sorten davon enthalten ist, der aber von Ansang an gelb ist, und durch den Einsluss der Lust immer mehr braun gefärbt wird. Dieser Körper folgt der Oelsäure, auch wenn man ihre Verbindung mit Bleioxyd in Aether

scheiden. Wird darauf das ölsaure Bleioxyd durch Schwefelsäure zersetzt, so erhält man eine dunkelbraune, fast schwarze Oelsäure, welche, wenn man sie in Alkohol auflöst und die Lösung mehrere Male mit Thierkohle behandelt, zuletzt ihre braune Farbe verliert und gelb wird. Verdunstet man aber dann die Lösung, so dass die Oelsäure allein zurückbleibt, so ist sie wieder eben so gefärbt. Dies weist aus, dass sie einen Körper enthält, der in der Luft braun wird, und dessen veränderter Theil von der Kohle gebunden wird.

Um diesen Körper zu bekommen, wurde die Oelsäure mit einer so starken Natronlauge gesättigt, dass das ölsaure Natron in der Flüssigkeit ungelöst blieb, welche dann nach dem Abfiltriren eine braune Farbe hatte.

Aus dieser Flüssigkeit wurde dann jener Körper durch Neutralisirung des Alkali's mit Schweselsäure niedergeschlagen, in Gestalt von braungelben Flocken, die oben auf schwammen, dann auf ein Filtrum gesammelt, gewaschen und in Alkohol von 0,87 specif. Gewicht aufgelöst wurden, nach dessen Verdunstung derselbe zurückblieb. In diesem Zustande und nach dem Trocknen bei + 1000 hat er folgende Eigenschaften: Seine Farbe ist schwarzbraun, in dünnen Theilen durchscheinend rothbraun. Er riecht nach Thran, lässt sich entzünden und brennt mit klarer Flamme und mit Zurücklassung einer nicht schwer verbrennbaren Kohle. In feuchtem Zustande ist er weich, in trocknem hart, spröde und leicht zu Pulver zu zerreiben, welches eine rothbraune Farbe hat. Dieses Pulver ist unlöslich in

Wasser und nicht mehr völlig in Alkohol und in Aether auflöslich. Die Lösung darin ist braun gefärbt und das, was diese Lösungen nach dem Erhitzen bis zu + 100° zurücklassen, ist wiederum nicht mehr vollkommen in Alkohol löslich. Bei jeder neuen Auflösung und Verdunstung bis zur Trockne lässt der Rückstand beim Wiederauflösen eine Portion ungelöst zurück. Nachdem dies eilf Mal wiederholt worden war, so zeigte sich der Rückstand zuletzt vollkommen wieder auflöslich. Seine Quantität war bedeutend geringer geworden, und er besass nun deutlich eine ölartige Natur.

Um den veränderlichen Körper zu gewinnen, wurde der braune Stoff in Alkohol gelöst, die Lösung verdunstet und das Ungelöste daraus abfiltrirt, was noch vier Mal wiederholt wurde. Die fünfte Lösung in Alkohol wurde mit einer Lösung von Bleizucker in Alkohol gefällt. In der nun blos gelben Lösung bleiben Verbindungen von Bleioxyd mit Oelsäure und mit einem oder ein Paar organischen Stoffen zurück, die in zu geringer Menge erhalten wurden um studirt werden zu können.

Der Niederschlag wurde wohl ausgewaschen, durch kohlensaures Natron zersetzt, die Flüssigkeit von dem gebildeten Carbonate abfiltrirt, dann mit verdünnter Schweselsäure niedergeschlagen, der Niederschlag auf ein Filtrum genommen, gewaschen und getrocknet. Der so erhaltene Körper ist es, welchen er Gaduin genannt hat. Er ist dunkelbraun, geschmack- und geruchlos, kann entzündet werden und brennt mit leuchtender Flamme, die im Ansange nach Essigsäure riecht

Gaduin.

und dann einen eigenthümlichen thranartigen Geruch annimmt; zuletzt bleibt eine Spur von Asche zurück. Er gibt bei der trocknen Destillation keine Spur von Ammoniak. Ob er auf Lackmas sauer reagirt, ist nicht angegeben worden. ist unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol von 0,87 und in Aether, aber nach dem Verdunsten der Lösung bis zur Trockne, ist er nicht mehr vollkommen wieder auslöslich. Er ist hart, zerspringt in glänzende und durchscheinende Stücke, welche ein rothbraunes Pulver geben. Er löst sich nicht in verdünnten Säuren, wird von concentrirter Schweselsäure in gelinder Wärme mit blutrother Farbe aufgelöst und aus dieser Lösung sowohl durch Wasser als auch durch genaue Sättigung der Säure mit Alkali wieder niedergeschlagen. Salpetersäure löst ihn in mässiger Wärme nicht auf. Fein zertheilt und in Wasser aufgeschlämmt, wird seine Farbe durch eingeleitetes Chlorgas gebleicht. Von Alkalien wird er mit rothgelber Farbé aufgelöst. Bei der Analyse wurde er zusammengesetzt gefunden aus (C = 75,13):

	Gefunden	Atome	Berechnet.
Kohlenstoff	68,456	35	68,896
Wasserstoff	7,506	46	7,521
Sauerstoff	24,038	9	13,583.

5

Durch drei Analysen des aus einer jeden Thransorte bereiteten Bleisalzes und eine Analyse des Silbersalzes wurde, wenn R das Metalloxyd bedeutet, die Formel = R + C³⁵ H⁴⁴ O⁸ erhalten, woraus folgt, dass die Formel für das Gaduia = H + C³⁵ H⁴⁴ O⁸ ist.

Der braune, in Alkohol und Aether unlösliche Körper, welcher durch Verdunstung der Gaduin-lösungen und Trocknen des Rückstandes bei + 400% erhalten wurde, ist dunkelbraun, fast schwarz, glänzend, giht ein rothbraunes Pulver, verbrennt mit Flamme, riecht dabei aufangs nach Essigsäure und nachher thranähnlich, ganz so wie Gaduin. Er ist unlöslich in Wasser, Alkohol, Aether und in Säuren, und er verwandelt sich durch siedende Schwefelsäure in ein kohlschwarzes Pulver. Concentrirte Säure löst ihn in der Wärme auf und Wasser scheidet ihn in Flocken wieder daraus ab. Mit Alkali vereinigt er sieh zu rothbraunen Auflösungen.

Er wurde nach dem Trocknen bei + 110° analysirt und gab (C = 75,12):

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	65,43	39	65,774
Wasserstoff	7,04	52	7,285
Sauerstoff	27,53	12	26,941

Bei einer anderen Analyse fiel der Wasserstoffgehalt zu 7,09 aus.

Es ist also klar, dass das berechnete Resultat nicht mit dem gesundenen übereinstimmt, denn 4 Procent Wasserstoff zu wenig ist ein weit grösserer Fehler, als bei einer gut gemachten Analyse stattsinden dars.

De Jongh hat nicht versueht, eine von den Verbindungen dieses Körpers mit Basen zu analysiren, welche so leicht hätten hervorgebracht werden können mit Hülfe seiner gesättigten Verbindung mit Ammoniak.

Als dieser Körper bei + 140° getrocknet wurde, entwichen saure Dämpfe, durch welche Lackmus-

papier geröthet wurde. Die hierbei zurückbleibende Portion wurde analysirt und nach seiner Berechnung mit dem Gaduin gleich zusammengesetzt gefunden, nämlich = C⁵⁵H⁴⁶O⁹. Bei einer Vergleichung dieser Analyse ergibt sich aber, dass auch das so Getrocknete ‡ Procent Wasserstoff zu wenig enthielt, um damit überein stimmen zu können.

De Jongh, welcher seine Ausmerksankeit nicht auf diese Abweichung richtete, glaubt, dass der braune in Alkohol unlösliche Körper durchs Trocknen bei + 140° ein Atom wasserfreie Essigsäure verloren habe, denn

1 Atom Gaduin = 35C+46H+901 Atom Essigsäure = 4C+6H+30geben zusammen = 39C+52H+120.

Aber gegen diese Ansicht streitet 1) dass sie nicht mit dem analytischen Resultate übereinstimmt, und 2) dass 1 Atom wasserfreie Essigsüre nicht weggeht, ohne entweder mit Wasser verbunden zu sein, oder ohne in dem Rückstande eine Veränderung durch dessen Zersetzung in andere Producte, z. B. in Kohlensäure und Aceton hervorgebracht zu haben.

In welchem Grade das bei + 140° Getrocknete die Eigenschaften des wiederhergestehten Gaduins besass, ist nicht angegeben worden. Ich habe mich bei der Untersuchung dieses Körpers besonders aufgehalten, weil er meiner Meinung nach eine grosse Aufmerksamkeit verdient. Beim Durchlesen der damit angestellten Versuche habe ich eine so grosse Achnlichkeit in seinen Verhältnissen mit der Bilifulvinsäure in der Galle

wermuthen, dass ich grosse Veranlassung habe zu vermuthen, dass De Jongh's Gaduin die ursprüngliche Bilifulvinsäure sein dürfte, und dass der rothbraune, in Alkohol und in Wasser unlösliche Körper, welchen ich aus dem Bilifulvin nach vielen und langen Processen zu seiner Abscheidung erhielt, vielleicht der braune Körper gewesen ist, in welchen das Gaduin durch wiederholte Abdunstungen verwandelt wird. Die Wissenschaft würde dem verdienstvollen Verfasser gewiss sehr verbunden werden, wenn er von diesem Gosichtspunkte aus diesen Körper einer gegenaueren Untersuchung unterwerfen wollte.

..... De Jongh erkannte die flüchtigen Säuren des Leberthrans für Buttersäure und Essigsäure. Er schied sie auf gewöhnliche Weise aus dem verseiften Fett durch Destillation ab, sättigte das Destillat mit Baryterde und verdunstete bis zur Trockne. Von dem zurückgebliebenen Salz war ein Theil in wasserfreiem Alkohol löslich und ein anderer Theil nicht. Der erstere wurde durch Verbrennung analysist, und zwei damit ausgeführte Analysen stimmten mit der Formel Ba+C8H12O3+H überein; die Analyse eines sauren Barytsalzes gab Ba+2C8H12O5+6H. Das in dem Alkohol ungelöste Salz wurde in Betreff seiner Eigenschaften und Zusammensetzung mit essigsaurer Baryterde übereinstimmend gesunden. - De Jongh äussert die Vermuthung, dass sich die Säure aus dem Delphinfett auf ähnliche Weise in Buttersäure und in Essigsäure dürfte theilen lassen. Dies möchte übereilt sein. Chevreul, der einen anerkannten Namen wegen der Genauigkeit in seinen Angaben hat, fand nach dem alten Atomgewicht des Kohlenstoffs 65 Proc. Kohlenstoff in der wasserfreien Phocensäure; die Buttersäure enthält nach demselben Atomgewicht 62 Proc., und die Essigsäure nur 47½ Proc. Kohlenstoff; demnach enthält ein Gemenge von beiden noch weniger Kohlenstoff als die Buttersäure allein. — Im Uebrigen ist die Aehnlichkeit zwischen den Salzen der Phocensäure und der Buttersäure so gross, dass sie wohl eine erneuerte Untersuchung der ernteren, so wie sie aus. dem Fett von Delphinus Globiceps erhalten wird, veranlassen dürfte.

Das Vorhommen der Essigsäure in dem Fett des Leberthrans in einer solchen Form, dass sie aich durch Wasser nicht daraus ausziehen lässt, ist in so fern merkwürdig, als sie eine Fettart von essigsaurem Lipyloxyd vorauszusetzem scheint.

Lithofellinsäure,

Hankel *) und Heumann **) :haben gezeigt, dass die Lithofellinsäure (Jahresb. 1843, S. 576.), von sogenamnten Bezoaren herrührt, deren Masse hauptsächlich davon ausgemacht wird, und dass die Darmooneretionen, welche Göbel und .W. h. ler analysist haben, so weit man aus dezen Beschreibung urtheilen kann, auch Bezoare. gewesen sind. Diese sind Darmconcretionen und Hankel fand in zwei von ihm untersuchten einen Kern von einer Frucht, die von einer Aca-Sie. konnten. also auf cia horzurühren schien: keine Weise als Gallensteine betrachtet werden. Aus diesem Grunde schlägt Hankel vor, den Namen der Sättre in Benzoaraure. umzuändern, was ich für sebrezweckmässig halte, auch wenn

Poggend. Ann. LV, 481.

[&]quot;): Amaul. de Ch. u. Pharmt XIII; 303.

Bich diese Steine aus Bestandtheilen der Galle während des Durchgangs durch den Darmcanal bilden, was wohl aus der grossen Analogie, welche diese Säure mit den übrigen harzähnlichen Säuren besitzt, die durch Metamorphose der Galle entstehen, vermuthet werden kann.

Lawrence Smith *) hat eine sehr schöne Cetin. Arbeit über das Cetin (den vollkommen gereinigten Sperma Ceti) mitgetheilt, aus der eine viel einfachere Zusammensetzung desselben hervorgeht, als man vermuthet hatte. Man betrachtete dasselbe nach Chevreul's und Dumas's Versuchen als margarinsaures und ölsaures Acthal. Smith's Versuche legen dar, dass es keine von diesen Sauren enthält, sondern dass es Aethal. ist, verbunden mit einer einzigen Säure, welche micht Margarinsäure ist, wiewohl sie mit dieser viel Aehnlichkeit hat. Richtig reines Cetin gibt bei der Verseifung keine Spur von einer flüssigen fetten Säure, und es bringt bei der Destillation keine Fettsäure und auch kein Acrolein hervor.

Ich übergehe die Einzelbeiten seiner Verauche, welche im Ganzen keine andere sind, als Chevreul zur Reinigung des Cetins und Dumas zur Scheidung der Bestandtheile desselben anwandte. Die fette Säure, welche das Cetin enthält, nennt Smith Acide etalique. Uebereinstimmender mit der Herleitung der Namen für die fetten Säuren ist es, wenn man sie Cetinsäure nennt, welchen Namen ich in der schwedischen Nomenklatur anwenden will.

^{*)} Ann. de Ch. et de Phys. VI, 40.

Die durch Krystallisation aus der Auflösung in warmem Alkohol gereinigte Cetinsäure hat felgende Eigenschaften: sie krystallisirt im kleinen feinen Nadeln, welche moosähnlich zusammenwachsen, oder auch in blumenkohlähnlichen Massen. Sie schmilzt bei + 55° und erstarrt krystallinisch, Gruppen von concentrischen Nadeln bildend. Sie ist farblos, durchscheinend, hat Wachsglanz, und lässt sich unverändert überdestilliren. Bei + 50° ist sie nach allen Verhältnissen in heissem Alkohol von 0,820 auflöslich, und sie krystallisirt daraus wieder beim Erkalten. Die Lösung röthet stark Lackmuspapier. In Aether ist sie sehr auflöslich, und man erhält sie deshalb daraus nicht regelmässig krystallisirt.

Er analysirte sowohl die krystallisirte Säure als auch das Silberoxydsalz derselben mit folgenden Resultaten (C=75,12):

	Gefunden	Atome	Berechnet
Koblenstoff	74,81	32 ···	75,045
Wasserstoff	12,47	64	12,467
Sauerstoff	12,72	4	12,488,

= H + C⁵²H⁶³O⁵. Atomgewicht = 3203,49. In dem Silbersalz wurden 31,77 Proc. Oxyd gefunden; nach der Rechnung enthält es 31,95 Proc. Ich halte es für überflüssig, die wohl damit übereinstimmenden Zahlen der Analyse, durch Verbrennung des Salzes erhalten, anzuführen.

Das Cetin wurde auch analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

,	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	80,173	64	80,04
Wasserstoff	13,230	128	13,30
Sauerstoff	6,597	• 4	6,66.

Es bestéht, also aus:

- 4 Atom Cetinsaure ... = 32C+ 62H+30
- 1 Atom wasserfreiem Aethal = 32C+ 66H+ 0
- 1 Atom cetinsaures Aethal = 64C+128H+40.

Wird das Cetin der trocknen Destillation bei -- 360° unterworsen, so geht es langsam über. Das Destillat hat einen höheren Schmelzpunkt als das Cetin, und es reagirt sauer. Es besteht aus wasserhaltiger Cetinsäure, gemengt mit Ceten (= C⁵²H⁶⁴).

Dieses Ceten ist ein flüchtiges Oel, welches gewöhnlich durch Destillation des Aethals mit wasserfreier Phosphorsäure erhalten wird (Jahresb. 1837, S. 389). Dadurch gehen von 1 Atom des sogenannten wasserhaltigen Aethals, = C32H68O2, 2 Atome Wasser ab, die mit der Phosphorsäure verbunden zurückbleiben, während C32H64 überdestillirt, ganz so wie bei der Destillation von schwefelsaurem Aethyloxydkali C*H8 übergeht und 1 Atom Wasser mit Schwesclsäure verbunden zurückbleibt. - Bei der Destillation von Cetin übt die wasserfreie Cetinsäure dieselbe Wirkung auf die mit ihr verbundene Base aus: die Säure vereinigt sich mit 1 Atom Wasser zu wasberhaltiger Säure, wodurch sich das Ceten bildet und mit der Säure überdestillirt.

Dieses einfache und schöne Resultat, welches'so vortrefflich mit der Ansicht übereinstimmt, dass das Cetin cetinsaures Aethal ist, hat Smith zu einem ganz entgegengesetzten Begriff geführt, nämlich zu dem, dass das Cetin nicht Cetinsäure und Aethal enthalte, sondern dass diese durch den Einfluss des Alkali's entstandene Producte der Metamorphose seien, gleichwie wasserhaltige Ce-

tinsäure und Ceten Producte der Metamorphose durch Wärme sind. Dies ist in so fern richtig, als in den Cetin weder wasserhaltige Cetinsäure noch wasserhaltiges Aethal enthalten ist; aber seiner Meinung nach sind sie darin auch nicht in wasserfreiem Zustande enthalten. Ich halte die Gründe, welche er für diese Ansicht anführt, für nicht so wichtig, um hier angeführt zu werden.

Die Cetinsäure ist inzwischen nicht neu, sie ist schon früher von Dumas (Jahresb. 1842, S. 560) dargestellt worden. Aber derselbe erhielt sie durch starkes Erhitzen des Aethals mit einem mit Kalk gemengten Kalibydrat; er gab ihre Zusammensetzung richtig an und nannte sie eben falls Aethalsäure. Das wasserhaltige Aethal = C⁵²H⁶⁸O², verliert durch diese Reaction 6 Atome Wasserstoff und zersetzt 1 Atom Wasser, unter Entwickelung von 8 Atomen Wasserstoff als Wasserstoffgas, worauf C32H62O5 mit dem Kali verbunden übrig bleibt. Durch die Aehnlichkeit in der procentischen Zusammensetzung mit der Margarinsäure wurde ich am angeführten Orte zur Aeusserung der Vermuthung geführt, dass sie Margarinsäure wäre, was sich nun als unrichtig herausgestellt hat.

Smith versuchte das Cetin der Einwirkung von siedender Salpetersäure auszusetzen, und setzte sie fort, so lange sich noch eine Zersetzung der Salpetersäure zeigte. Das Endproduct davon war eine krystallisirende Säure, deren Zusammensetzung und Verhältnisse mit denen der Adipinsäure (Jahresb. 1842, S. 309) übereinstimmten.

Stenhouse ') hat ebenfalls Verbrennungsanzlysen mit dem Cetin angestellt, wobei es nicht gelungen zu sein scheint, den Kohlenstoffgehalt völlig zu verbrennen, und bei allen Versuchen bekam er über 31 Proc. Wasserstoff.

Aethal.

Derselbe hat auch das Aethal analysirt und dabei ebenfalls variirende Zahlen erhalten, welche aber mit der Formel übereinstimmen, die aus Chevreul's und Dumas's Analysen berechnet worden ist, nämlich $= C^{32}H^{68}O^2$. Es ist aus Dumas's Untersuchungen bekannt, dass derselbe das Aethal als die Base im Sperma Ceti mit 1 Atom Wasser verbunden betrachtet $= C^{32}H^{66}O + \dot{H}$. Aber das Aethal ist eben so wenig diese Basis, wie Glycerin Lipyloxydhydrat oder Alkohol Aethyloxydhydrat ist. Die Base im Cetin ist ein Körper für sich, den wir noch nicht isolirt dargestellt haben, und Aethal ist ebenfalls ein Körper für sich, der settartig neutral und unvereinbar mit Säuren ist, und aus dem sich durch andere Oxyde kein chemisch gebundenes Wasser abscheiden lässt. Wenn es nicht zu irrigen Begriffen führen soll, kann man nicht für beide einerlei Benennung anwenden. Ich schlage daher hier, gleichwie S. 404 bei den Betrachtungen über die Base in den fetten Oelen, vor, der Base im Cetin einen eigenen Namen zu geben, und da wir schon für die meisten Basen dieser Art die Namen von griechischen Wörtern hergeleitet haben, z. B. Methyl, Oenyl, Lipyl, so will ich C32 H66 Ketyl, von unvos, Cetus, und die Der wissenschaftliche Base Ketyloxyd nennen.

^{&#}x27;) Phil. Mag. XX, 271.

Name für das Cetin wird cetinsaures Retyloxyd. Wird das Ketyloxyd durch Kalihydrat von der Säure abgeschieden, so vereinigen sich die Bestandtheile von '1 Atom Wasser mit 1 Atom von dem Oxyd zu C52H68O2, welches Aethal ist, ganz so wie 1 Atom Aethyloxyd, C+H10O, in dem Augenblicke seiner Abscheidung mit den Bestandtheilen von 1 Atom Wasser zusammentritt zu C+H12O2, welches Alkohol ist. Dies ist auch der Grund, weshalb Dumas das Aethal zu den Alkoholarten zählt.

Aethal mit

Ein interessanter neuer Beweiss für die Ana-Kohlensulfid. logie mit Alkohol ist von De la Provostaye') und Desains dargelegt worden, indem sie gezeigt haben, dass es sich zu Kohlensulfid ganz so verhält, wie Alkohol in den von Zeise beschriebenen Xanthaten. Wird Aethal in Kohlensulfid aufgelöst, bis dieses damit gesättigt worden ist, so erhält man ein farbloses, durchsichtiges Liquidum. Wirst man in dieses seines Pulver von Kalihydrat, so fängt dies sogleich an darauf einzuwirken, was nach ein paar Stunden beendigt ist. Die Proportionen sind nicht angegeben worden. Man erhält eine breiförmige Masse, die mit ihrer 3 bis 4fachen Volummenge Alkohol gemengt und in einem verschlossenen Gefäss mit der Vorsicht erhitzt wird, dass sie nicht ins Sieden kommt. Die beisse klare Lösung wird dann von einem dicken, rothbraunen, schweren, alkalischen Liquidum, welches noch nicht untersucht worden ist, abgegossen, worauf sie beim Erkalten ein Salz in leichten Härchen absetzt,

^{&#}x27;) Ann. de Ch. et de Phys. VI, 494.

welches mit wenig kaltem Alkohol und darauf mit Aether abgewaschen, und durch Auflösen in wenigem siedendem wasserfreien Alkohol und Erkalten der Lösung umkrystallisirt wird. , Das so erhaltene Salz wurde mit vieler Sorgfalt analysirt und zusammengesetzt gefunden aus:

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	57, 00	34	57,18
Wasserstoff	9,29	64	9,26
Schwefel	18,04	4	18,04
Sauerstoff	2,31	1	2,23
Kali	13,36	1	13,29.

Es besteht aus KC + C⁵²H⁶⁴OC, d. h. es würde, wenn das Ketyloxyd darin gegen Aethyloxyd ausgewechselt wird, Zeise's Kali-Xanthat sein.

Das Kali-Ketyloxyd-Sulfocarbonat ist weiss, geruch - und geschmacklos, fettig anzufühlen, schwerlöslich in kaltem Alkohol und sehr hygroscopisch. Es lässt sich jedoch schwierig mit Wasser durchfeuchten, wodurch es allmälig zersetzt wird unter Abscheidung von Aethal, welches anfangs röthlich ist aber nachher weiss wird. Beim Erhitzen schmilzt es, riecht dabei ansangs knoblauchartig, darauf nach Kohlensulfid und zuletzt nach Aethal. Es kann entzündet werden und lässt nach dem Verbrennen einen kohligen Rückstand, welcher Schwefelkalium enthält. Lösung in Alkohol hat einen Stich ins Gelbe und gibt mit Salzen von Erden und Metalloxyden Niederschläge, welche den entsprechenden Xanthaten äbnlich sind, aber sie fällt nicht, wie die von Rali-Aethyloxyd-Sulfocarbonat, eine Lösung von schwefelsaurem Zinkoxyd. Wird es mit einer

Säure vermischt, so vereinigt sich diese mit dem Kali, das Aethal wird frei und von dem Kohlensulfid geschieden. Mit zu Pulver geriebenem Barythydrat wird auf ähnliche Weise, wie mit dem Kalisalze ein gelatinöses Barytsalz erhalten. Mit essigsaurem Bleioxyd wird ein weisser voluminöser Niederschlag gebildet, der sich nach ein oder zwei Tagen schwärzt. Zinnsalze geben einen weissen gelatinösen Niederschlag. Quecksilberchlorid gibt einen weissen Niederschlag, der bald nachher gelb und verändert wird. Salpetersaures Silberoxyd bildet einen schön gelben Niederschlag, der in wenig Augenblicken brauu und nachher schwarz wird, auch im Dunkeln. Diese Verbindungen sind also den Xanthaten ähnlich, aber sie haben weit weniger Dauerhaftigkeit, wie diese.

Cetin mit

Ueber die Einwirkung der Salpetersäure auf Salpetersaure. Cetin sind unter Liebig's Leitung von Radcliff') Versuche angestellt worden. Er fand, dass wenn man Wallrath in einer Retorte mit mässig starker Salpetersäure geschmolzen erhält, ohne zu kochen, die Zersetzung langsam aber sicher geschieht. Die Salpetersäure destillirt nicht über, sondern es geht nur Wasser über, gemengt mit einer ölähnlichen flüchtigen Säure, welche er in zu kleiner Menge erhielt, um sie untersuchen zu können, von der er aber vermuthet, dass sie Oenanthylsäure (Azoleinsäure) sei. Der Wallrath wird deutlich verändert, aber nicht aufgelöst. Nachdem die Einwirkung zwischen Säure und Wallrath ein paar Tage fortgedauert hat, enthält die flüssige Säure Bernsteinsäure, die durch

^{*)} Ann. d. Ch. und Pharm. XLIII, 349.

Verdunstung daraus krystallisirt erhalten werden kann. Aus der concentrirten Mutterlauge, aus welcher keine Bernsteinsäure mehr anschiesst, erhält man eine körnig angeschossene Säure in Menge, und diese ist Pimelinsäure.

Durch eine noch weiter getriebene Einwirkung bekommt man eine andere, in Wasser leicht lösliche Säure, welche in durchsichtigen, blumenkohlähnlichen Krystallen anschiesst. Diese Säure wurde aus C⁶H¹⁰O⁴ zusammengesetzt gefunden und sättigte 1 Atom Silberoxyd. Aber eine völlig beendigte Untersuchung davon ist noch nicht mitgetheilt worden.

Mulder*) hat die schleimige Substanz untersucht, welche zuweilen des Morgens auf dem Rasen gefunden wird und deren Ursprung unbekannt ist; man hat sie bald für eine durch den Thau aufgequollene Tremella, bald für eine herabgefallene Sternschnuppe gehalten, und im Uebrigen sehr verschiedene Meinungen darüber angegeben. Mulder's Versuche setzen es ausser allem Zweifel, dass sie ein Thierschleim ist, durch Wasser im höchsten Grade aufgequollen, so dass der feste Schleim darin nur einen sehr kleinen Theil ausmacht. Er fand darin Knochenerde, eine Spur von Protein, wenig milchsaures Natron und Kochsalz. Der Schleim wurde durch Verbrennung analysirt und gab:

Kohlenstoff	50,53	51,03
Wasserstoff	6,53	6,77
Stickstoff	9,27	9,58
Sauerstoff	33,67	32,62.

^{&#}x27;) Scheik. Oederzoek. I, 34.

Meteor-

Mulders Meinung über ihren Ursprung ist, dass sie in Wasser aufgequollener Schleim aus dem Eileiter von Fröschen sei.

Luft in Eiern.

Von einigen Chemikern ist angegeben worden, dass die Lust in den Eiern weniger reich an Sauerstoffgas sei, als die gewöhnliche atmosphärische. Hierüber hat Wöhler'), Versuche mitgetheilt, welche ausweisen, dass dies nicht der Fall ist, wie dies auch eine sehr natürliche Folge der Disfasion der Gase durch die Schale und durch die Eihaut zu sein scheint. Dagegen schien die Lust in Eiern wenige Augenblicke nach dem Legen nicht mehr als ungefähr 18 Proc. Sauerstoffgas zu enthalten.

Sauerstoffgas-

Wöhler **) hat einen schleimigen Körper be-Entwickelung schrieben, welcher sich in dem concentrirten Salzwasser auf dem Salzwerke zu Rodenberg in Hessen, während der Sommer-Monate bildet, und welcher den Boden der Behälter 1/2 Zoll hoch bedeckt. Er ist graugelb gefärbt und füllt sich mit grossen Luftblasen, welche bis zu 51 Proc. Sauerstoffgas auf 49 Proc. Stiekgas enthalten. dem Mikroscope sieht man, dass dieser Schleim aus unzähligen Insusionsthieren besteht, die nach Ehrenberg Frustula salina sind, nebst anderen Bacillarien. Der Schleim im Ganzen enthält Dies ist also eine Zugabe zu den in Stickstoff. einem vorhergehenden Jahresberichte mitgetheilten Beobachtungen von Morren, wo es jedoch aussieht, als hätte die Sauerstoffgas-Entwickelung aus dem Blattgrün durch Sonnenlicht stattgefun-

^{*)} Ann. d. Ch. u. Pharm. XLI, 121.

[&]quot;) Poggend. Ann. LVII, 308.

den, während sie hier von den Thieren herzurühren scheint.

Spallanzani hatte bemerkt, dass einige kleineThiere, welche Thiere, die den Entomazoen angehören, und wel-eine hohe Temche er Ratiferen und Tärdigraden nannte, bei trock- halten. nem Wetter vollkommen austrocknen mit Verlust ihrer Form und aller Merkmahle von Leben, die sie aber durch Beseuchten mit Wasser wieder erhalten. Dies ist von Anderen bestritten worden. Doyer ') hat Spallanzani's Beobachtung bestätigt. Das Thier stirbt im aufgeweichten Zustande bei + 500, aber nach dem Trocknen verträgt es + 1200 ohne das Vermögen zu verlieren, im Wasser wieder Leben zu bekommen. Selbst wenn ein Haufen von diesen Thieren bis zu + 140° erhitzt wird, so behalten viele davon das Vermögen, in Wasser wieder Leben zu érhalten. Dies wird einfach dadurch erklärt, dass das Albumin in ihren Flüssigkeiten in aufgelöster Form durch Wärme coagulirt wird, dass dasselbe aber nach dem Eintrocknen stark erhitzt werden kann, ohne in einen coagulirten Zustand überzugehen.

Ich führte im letzten Jahresberichte, S. 568; Metamorphoan, dass Scherer gefunden zu haben glaubte, sen-Producte dass das leimgebende Gewebe und der daraus durch Kochen gebildete Leim einerlei Zusammensetzung hätten, aber dass dieser eine andere Formel habe, wie die von Mulder angegebene.

Van Goudoever **) hat eine Untersuchung vorgenommen, um die Richtigkeit der Mulder'schen Formel zu beweisen. Scherer hatte

^{&#}x27;) L'Institut No 451, p. 289.

[&]quot;) Scheik. Onderzoek. 3 Stuk, p. 251.

nur + 100° zum Trocknen des leimgebenden Gewebes angewandt. Als Goudoever den Leim bei + 100° trocknete, bis sich sein Gewicht nicht mehr verminderte, so verlor er 14,444 Proc. weggehendes Wasser; aber durch Trocknen bei + 120° in wasserfreier Luft verlor er nachher noch 1,41 Procent. Der hierauf analysiste Leim gab denselben Gehalt an Kohlenstoff und Wasserstoff, welchen Mulder erhalten hatte (Jahresb. 1840, S 721).

Hierbei ist jedoch die eine und andere Bemerkung zu machen. Der Leim enthält nach Mulders Analysen 50,05 Proc. Kohlenstoff (nach C = 76,428) und 6,48 Proc. Wasserstoff. Das leimgebende Gewebe enthält nach Scherer 50,967 Proc. Kohlenstoff (C = 75,82) und 7,075 Proc. Wasserstoff, was eine Abweichung um 1 Proc. Kohlenstoff und ½ Proc. Wasserstoff ist. Wenn die Analysen gut gemacht sind, so kann der Wasserstoffgehalt keinen grösseren Fehler haben, als einige Einheiten in der zweiten Decimale. Wenn Mulder's Versuche und Formel') nach dem richtigern Atomgewicht berechnet werden, so fallen die Resultate auf folgende Weise aus:

Leim v	. Hirschorn	Fischleim	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	49,423	50,119	13	49,942
Wasserstoff	6,477	6,644	20	6,382
Stickstoff	18,350	18,313	4	18,104
Sauerstoff	25,750	24,907	5	25,570.

Es ist klar, dass Scherer's Zahlen nicht zu dieser Zusammensetzung passen, aber sie passen auch nicht zu seiner eigenen Formel. Da man

^{*)} Poggend. Annal. XL, 279.

glauben muss, dass Scherer's Analysen zu denen gehören, die gut ausgeführt zu nennen sind, so sind sie nach meiner Ansicht beweisend, dass das leimgebende Gewebe und der Leim nicht eine gleiche Zusammensetzung haben, und dass bei der Leimbildung eine Metamorphose des

Gewebes vor sich gebt.

Mulder ") hat angegehen, dass Cop unter seiner Leitung Verbrennungsversuche mit einer in kaltem Wasser ausgelaugten und bei + 1250 getrockneten Hausenblase (d. h. der Haut, die durch Kochen in Hausenblasenleim verwandelt wird) gemacht und darin (C=75,12) 51,366 Kohlenstoff und 6,71 Wasserstoff gefunden habe. Dies weicht ebenfalls, besonders im Kohlenstoffgehalt, von der Zusammensetzung des Leims ab. Aber Mulder glaubt, dass dies von den Gefässen herrühre, die sich in der Haut verzweigen, und die sich im Sieden nicht auflösen. Dies würde wohl durch Bestimmung der Quantität des Unlöslichen ausgemittelt werden können, aber da dies nach Scherers Analyse, berechnet nach C = 75,12, im Maximum nicht mehr als 52,823 Kohlenstoff enthält, was zur Erhöhung des Kohlenstoffgehalts von 49,994 bis auf 51,366 vorausetzen würde, dass gerade die Hälfte der Haut von Gefassen ausgemacht werde, so ist dies darum sehr wenig wahrscheinlich, besonders da der unlösliche Rückstand nicht sehr bedeutend ist.

Van Goudoever hat ferner die Zusammensetzung des Leims untersucht, welcher durch anhaltendes Sieden sein Vermögen, zu gelatiniren,

^{&#}x27;) Scheik. Onderzoek. 1 Stuk, 67.

verloren hat. Dadurch hat es sich ausgewiesen, dass er seine Zusammensetzung behält, aber dass er sich chemisch mit 1 Atom Wasser vereinigt, so dass er aus C⁵² H⁸² N¹⁶ O²¹ = 4 (C¹⁵ H²⁰ N⁴ O⁵) + H zusammengesetzt ist.

Die Analysen stimmen mit der Rechnung gut überein. Er vergleicht dies mit der leimreichsten von den Verbindungen mit chloriger Säure, welche Mulder untersucht hat, welche aus 4 (C13 H20 N4 O5) + El besteht, und welche, wenn die chlorige Säure durch ein Alkali daraus weggenommen wird, einen nicht erstarrenden Leim in der Lösung zurücklässt.

Marchand*) bat es wahrscheinlich zu machen gesucht, dass die Zusammensetzungsformel für den Leim so beschaffen sein könne, dass dieser, gleichwie das Protein, 40 Atome Kohlenstoff entbält, wenn er C40 H62 N12 O15, d. h. Protein + 2N+30 ware, und aus (C = 75,0) 50,52 Kohlenstoff, 6,52 Wasserstoff, 17,69 Stickstoff und 25,27 Sauerstoff bestände, was auch mit den Proportionen in dem gerbsauren Leim vereinbar sein würde. Dies hat jedoch gegen sich 1) 1 Procent Kohlenstoff mehr, als alle Analysen des Leims gegeben haben, u. 2) dass es wohl nicht leicht angenommen werden kann, dass Protein die Bildung von Leim durch Hinzusügung von Stickstoff veranlasst, ohne dass Wasserstoff mit-Wahrscheinlicher möchte es wohl sein, dass Verbindungen, die stickstoffbaltiger wie Protein sind, aus diesen entstehen, wenn sich die

^{*)} Journ. f. pr. Chem. XXVII, 84.

anderen Grundstoffe als Bestandtheile von neuen Verbindungen daraus abscheiden.

Ich erwähnte im Jahresberichte 1842 S. 554, Leimzucker. der verschiedenen Ansichten über die Zusammensetzung des Leimzuckers, welche von Mulder und Boussingault vertheidigt werden, so wie auch der hiernach corrigirten Analyse des Letztern, wobei ich bemerkte, dass mir sowohl die grössere Einfachheit als auch die grössere Wahrscheinlichkeit auf Mulder's Seite zu liegen scheine. Der letztere*) hat denselben Gegenstand wieder in Untersuchung gezogen, und beharrt bei seinen Formeln, nach von Buijs Ballot angestellten Analysen mit dem Leimzuckerbleioxyd, die damit vollkommen übereinstimmen, nämlich dass Leimzucker ist . = C8H14N4O5+2H.

Verbind, d. Leimzuckers

mit Metalloxyden = C8H14N4O5+2R. Leimzuckersalpetersäure=C8H14N4O5+2 N+4H. Leimzuckersalpetersaure

 $-C^8H^{14}N^4O^5+2R^{2}+2H$ was sich in ungleichen Sättigungsgraden so ändert, dass sich 1 Atom von der Säure mit 3 R + H oder mit 4 R vereinigt, in welchem letzteren Falle die Verbindung wasserfrei ist.

Das ist so zu verstehen, dass die Säure aus 1 Atom wasserhaltigem Leimzucker und 2 Atomen wasserhaltiger Salpetersäure besteht = HC8H14 .N4O5-12HN. In der ersten Art von Salzen ist 1 Atom wasserhaltiger Leimzucker mit 2 Atomen wasserfreiem salpetersauren Salz verbunden, z. B.

^{&#}x27;) Scheik. Onderzoek. 1 Stuk, p. 17.

HC8H14N4O5-L2PbN. In der dritten Art ist 1 Atom wasserfreies Leimzuckermetalloxyd mit 2 Atomen ebenfalls wasserfreiem salpetersauren Metalloxyd vereinigt, z. B. Pb2C8H14N4O5-12PbN, und in der zweiten Art ist ein Atom von der ersten mit 2 Atomen von der letzten Art verbunden. Vielleicht gibt es auch Verbindungen, wo 1 Atom von jeder verbunden ist.

Leim mit

Persoz') hat gefunden, dass der Leim durch Chromsaure. Kochen mit Schwefelsaure, zweisach chromsaurem Kali und Wasser die Bildung von reinem Kohlensäuregas, Cyanwasserstoffsäure und schwefelsaurem Ammoniak veranlesst. Der Leim würde dabei, wenn nichts anderes dadurch gebildet wird, zersetzt werden mit Hinzufügung von 18 Atomen Sauerstoff aus der Chromsäure in 1 Aequivalent Ammoniumoxyd, 1 Acquivalent Cyanwasserstoffsäure, 11 Atome Kohlensäure und 5 Atome Wasser. Aber sonderbar würde es doch sein, wenn sich dabei nicht auch Ameisensäure bildete.

Leimberei. tung.

Ruthay **) hat folgende Methode angegeben, um Leim ohne Sieden aus den Hautabfällen in Gerbereien zu bereiten. Man lässt die Abfälle in Flusswasser liegen, bis sie aufangen zu riechen und wäscht sie dann gut aus, entweder in einem Sack in fliessendem Wasser oder am besten durch Stampfen, während man Wasser darüber fliessen lässt. Dann bereitet man sich eine Lösung von schwelliger Säure in Wasser, die so stark ist, dass sie 1,035 spec. Gewicht batil 11,2 Theile von der fenchten und etwas gepressten Masse werden

^{*)} Journ. f. pr. Chem. XXVI, 53.

^{**)} Ann. de Ch. u. Pharm. XLI, 236.

mit 24 Th. von dieser Säure übergessen, und damit in einem bedeckten Gefässe 24 Stunden lang stehen gelassen, worauf man die Säure davon abfliessen lässt, die Masse einige Male mit neuem Wasser abwäscht, und auf's Neue 21 Th. von der Säure darauf giesat und damit gut umrührt. Beim Oeffnen des Gesässes bemerkt man denn den Geruch nach dieser Säure. Die Masse wird nun durch gehöriges Waschen von der Säure befreit, ausgepresst, in einen Bottich gelegt; der davon zn 🖁 angefüllt wird, und den man dann mit Wasser von, + 43° ganz anfüllt und bedeckt an einem warmen Orte 24 Stunden lang stehen löpst. Das denn abgezapste Liquidum erstarrt beim Erkalten zu einer farblosen Gelatina. Auf den Rückstand wird neues Wasser von einer etwas höheren Temperatur gegossen, welches nach 24 Standen von Neuem Gelatina liefert, und man fährt so fort, so lange sich noch etwas auflöst. Diese Gelatina soll in verschlossenen Gefässen beliebig lange Zeit aufbewahrt werden können.

Mulder*) hat eine neue Untersuchung des Chondrin. Chondrius oder des Knorpelleims mitgetheilt und das schwefelfreie zusammengesetzt gefunden aus (C = 75,19):

	Gefunden	Atome	Berechnet
Kohlenstoff	49,737	16	49,703
Wasserstoff	6,680	26	6,709
Stickstoff	14,570	4	14,642
Sauerstoff	29,013	7	29,946

Mulder rechnet jedoch die Anzahl der Atome doppelt so gross, was aber nicht consequent mit

44

^{&#}x27;) Scheik. Ondernock. 1 Stuk, p. 68. Berzelius Jahres-Bericht XXIII.

der Formel des Leims ist. Es ist klar, dass mit so grossen Analogien in den Eigenschaften auch keine zu grosse Verschiedenheit in dem Atomverhältniss verbunden sein müsse.

Das Chondringewebe enthält Schwesel, aber in so geringer Menge, dass er nur 0,38 von 1 Procent ausmacht, was Mulder als 1 Atom Schwesel aus 30 Atoma Chondrin, der obigen Formel entsprechend, hetrachtet, in welchem Fall er 0,41 Proc. betragen würde. Hier kann jedoch schwerlich das Ganze als mit Schwesel verbunden betrachtet werden. Wahrscheinlich ist eine Schweselverbindung, die analog mit der ist, welche mit Protein im Haar vorausgesetzt wird, zu 1 Atom mit einer gewissen Anzahl von nicht schweselbeltigen Chondrinatomen vereinigt.

Schröder") hat nachher gezeigt, dass wenn man Chlor in eine Lösung von Chondrin in Wassor leitet, ein weisser Niederschlag entsteht, der beim Trocknen meergrün und hart wird, und welcher bei der Analyse aus C32H52N8O14+Cl, oder nach der vorhergehenden Formel aus 2 Atomen Chondrin und 1 Acquivalent Chlor zusammongesetzt gefunden wurde. Die Analyse stimmt mit dem berechneten Resultat gut überein. Das Chlor kann durch Alkali daraus abgeschieden werden, indem unverändertes Chondrin zurückbleibt. Wenn dieses Verhalten, was dem des Leims nicht ähnlich ist, indem dieser die Bildung von chloriger Säure und eine Verbindung mit dieser veranlasst, so betrachtet werden kann, dass es ein verdoppeltes Atomgewieht für das

^{&#}x27;) Scheik. Onderzoek. 3 Stuk, p. 269.